Bibliographic Fields

Document Identity

(19)【発行国】

日本国特許庁(JP)

(12)【公報種別】

公開特許公報(A)

(11)【公開番号】

特開平5-86064

(43)【公開日】

平成5行(1993)4月6日

Public Availability

(43)【公開日】

平成5行(1993)4月6日

Technical

(54)【発明の名称】

ケトン化合物および】粗鬆症治療報

(51)【国際特許分類第5類】

C07D491/048 7019-4C

A61K 31/435 ABJ

ADF 7252-4C

ADT

C07D495/04 105 A 7329-4C

【請求本の数】

5

【よ頁数】

16

Filing

【審公請求】

未請求

(21)【出明番号】

特明平4-69009

(22)【出明日】

平成4行(1992)2月17日

(19) [Publication Office]

Japan Patent Office (JP)

(12) [Kind of Document]

Unexamined Patent Publication (A)

(11) [Publication Number of Unexamined Application]

Japan Unexamined Patent Publication Hei 5 - 86064

(43) [Publication Date of Unexamined Application]

1993 (1993) April 6 days

(43) [Publication Date of Unexamined Application]

1993 (1993) April 6 days

(54) [Title of Invention]

KETONE COMPOUND AND OSTEOPOROSIS

TREATMENT DRUG

(51) [International Patent Classification, 5th Edition]

C07D491/048 7019-4C

A61K 31/435 ABJ

ADF 725 2- 4C

ADT

C07D495/04 105 A 7329-4C

[Number of Claims]

5

[Number of Pages in Document]

16

[Request for Examination]

Unrequested

(21) [Application Number]

Japan Patent Application Hei 4 - 69009

(22) [Application Date]

1992 (1992) February 17 days

Foreign Priority

(31)【優先権主張番号】

PCT/JP91/01079

(32)【優先日】

1991行8月14日

(33)【優先権主張国】

米国(US)

Parties

Applicants

(71)【出明人】

【識別番号】

000006725

【氏名又は名称】

米富製薬株式会社

【住所又は居所】

大阪府大阪市中央区平野町2丁目6番9号

(71)【出明人】

【識別番号】

000004569

【氏名又は名称】

日本大ばこ産業株式会社

【住所又は居所】

東京都品川区東品川4丁目12番62号

Inventors

(72)【発明者】

【氏名】

大/ 孝町

【住所又は居所】

福岡県築上郡米富町大字小祝955番地 米富

製薬株式会社中央研究所内

(72)【発明者】

【氏名】

市福 猛志

【住所又は居所】

東京都千代田区薬楽町1丁目5番18号 米富

(31) [Priority Application Number]

PCT/JP91/01079

(32) [Priority Date]

1991 August 14 days

(33) [Priority Country]

United States (U.S. Patent)

(71) [Applicant]

[Identification Number]

000006725

[Name]

YOSHITOMI PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LTD.

[Address]

Osaka Prefecture Osaka City Chuo-ku Hirano-cho 2-6-9

(71) [Applicant]

[Identification Number]

000004569

[Name]

JAPAN TOBACCO INC. (DB 69-065-3076)

[Address]

Tokyo Prefecture Shinagawa-ku Higashi Shinagawa 4-12-62

(72) [Inventor]

[Name]

Oe Takanori

[Address]

Inside of Fukuoka Prefecture Chikujo-gun Yoshitomi-machi Oaza Koiwai 95 5 Yoshitomi Pharmaceutical Industries Ltd.

Central Research Laboratory

(72) [Inventor]

[Name]

Akagi Takeshi aspiration

[Address]

Inside of Tokyo Prefecture Chiyoda-ku Sarugaku-cho 1-5-18

製薬株式会社東京支社内

(72)【発明者】

【氏名】

千 健治

【住所又は居所】

埼玉県入間市小谷田3丁目7番25号 米富製 薬株式会社東京研究所内

(72)【発明者】

【氏名】

天野 雄策

【住所又は居所】

埼玉県入間市小谷田3丁目7番25号 米富製 薬株式会社東京研究所内

Agents

(74)【代理人】

【埼理士】

【氏名又は名称】

高宮福 勝

Abstract

(57)【要約】

(修正有)

【構成】

下記式(I')

$$R_1 \longrightarrow K_2 \longrightarrow K_3 \longrightarrow K_3$$

[式中、環 X はピリジン環、Y は酸素原子ま大は硫黄原子、Z は単結合、アルキレンなど、 R^1 および R^2 は水素、ハロゲン、アルキルなど、 R^3 は水酸基、アシルオキシなど、 R^4 はアルキル置換基を有していてもよい複素要、環基などを示示]により表され勝化合物ま大はその塩の】粗修症治療用の用正および当才化合物に基合され勝新規化合物。

を体素 ~ [を示示と、 2-(4-クロロベンゾイル)-3-(2-ジ頃チルアミ/環トキシチ環ノ(2,3-b)ピ

Yoshitomi Pharmaceutical Industries Ltd. Tokyo subsidiary

(72) [Inventor]

[Name]

Chiba Kenji

[Address]

Saitama Prefecture Iruma City Koyata 3-Chome 7 turn 25 inside of Yoshitomi Pharmaceutical Industries Ltd. Tokyo Research Laboratory

(72) [Inventor]

[Name]

Amano male step

[Address]

Saitama Prefecture Iruma City Koyata 3-Chome 7 turn 25 inside of Yoshitomi Pharmaceutical Industries Ltd. Tokyo Research Laboratory

(74) [Attorney(s) Representing All Applicants]

[Patent Attorney]

[Name]

Takamiyagi victory

(57) [Abstract]

(There is an amendment.)

[Constitution]

Below-mentioned formula (I')

application for osteoporosis treatment of compound or its salt which is displayed by {In Formula, as for ring X' as for pyridine ring, Y as for oxygen atom or sulfur atom, Z', as for R³, as for R⁴' heteroaromatic ring basis which etc such as hydroxy group, acyloxy such as R¹ is possible to have possessed alkyl substituent and as for R² hydrogen, halogen, alkyl such as single bond, alkylene is shown} and novel compound, which is included in this said compound

When concrete one example is shown, 2 - (4 -chlorobenzoyl) - 3 - there is a (2 -dimethylamino) ethoxy thieno {2 and 3

リジンがあ勝。

【効果】

上記化合物は】吸収抑制作用を示し、低毒であ勝ことから安よの高い】粗修症治療薬として有用であ勝。

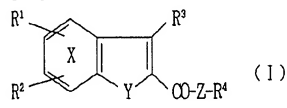
Claims

【特許請求の範囲】

【請求本1】

式(I):

【化1】



[式中、各記号は下記に記載の通りであ勝。]により表され勝ケトン化合物ま大はその医薬上許容され勝塩。

環 X はピリジン環を示示。

Yは酸素原子、硫黄原子を示示。

Z は単結合、アルキレン、アルケニレン、アルキニレンを示示。

 R^1 、 R^2 は同一ま大は異なって水素、ハロゲン、 アルキル、アルコキシ、水酸基、シアノ、ハロア ルキル、カルボキシル、アルキルで置換されて いてもよいアミノ、アルキルで置換されていても よいカルバモイル、アルコキシカルボニル、置換 基を有していてもよいフェニル、ニトロ、アシル、 アルキルで置換されていてもよいスルファモイ ル、アルキルチオ、アリールチオ、アルキルスル フィニル、アリールスルフィニル、アルキルスル ホニル、アリールスルホニル、アリールオキシ、 アラルキルオキシ、ヒドロキシアルキル、アシル オキシアルキル、アルコキシアルキル、アルキ ルで置換されていてもよいアミノアルコキシ、ア ルキルで置換されていてもよいアミノアルキル、 アシルアミノアルキルを示示か、R¹と R²とが互 いに結合して置換基を有していてもよいアルキ レン、アルキレンジオキシもしくはベンゼン環を 形成示勝基を示示。

R³ は水酸基、アシルオキシ、アルコキシ、アルキルで置換されていてもよいアミノアルコキシ、アルキルスルホニルアミノ、アルキルで置換されていてもよいアミノアルキルスルホニルアミ

-b } pyridine.

[Effect(s)]

Above-mentioned compound shows bone resorption suppression action, it is useful as the osteoporosis treatment drug where safety is high from fact that it is a low toxicity.

[Claim(s)]

[Claim 1]

Formula (I):

[Chemical Formula 1]

ketone compound which is displayed by {In Formula, each signal is as stated on description below. } or pharmaceutically acceptable salt.

Ring X shows pyridine ring.

Y shows oxygen atom, sulfur atom.

Z shows single bond, alkylene, alkenylene, alkynylene.

R¹, R² with identical or different hydrogen, halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, cyano, haloalkyl, carboxyl, alkyl with optionally substitutable amino, alkyl with optionally substitutable carbamoyl, alkoxy carbonyl, optionally substituted phenyl, nitro, acyl, alkyl with optionally substitutable sulfamoyl, alkyl thio, aryl thio, alkyl sulfinyl, aryl sulfinyl, alkyl sulfonyl, aryl sulfonyl, aryloxy, aralkyloxy, hydroxyalkyl, acyloxy alkyl, alkyl optionally substitutable amino alkyl, acyl amino alkyl is shown with optionally substitutable amino alkoxy, alkyl, or basis to which R¹ and R² connect mutually and form optionally substituted alkylene, alkylene dioxy or benzene ring is shown.

R³ with hydroxy group, acyloxy, alkoxy, alkyl shows optionally substitutable amino alkyl sulfonyl amino, aryl sulfonyl amino with optionally substitutable amino alkoxy, alkyl sulfonyl amino, alkyl.

ノ、アリールスルホニルアミノを示示。

R⁴ はアルキル、置換基を有していてもよいアラ ルキル、置換基を有していてもよい要、環基ま 大は置換基を有していてもよい複素要、環基 (置換基とは、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、 水酸基、アルキルチオ、アルキルスルフィニル、 アルキルスルホニル、ハロアルキル、シアノ、ニ トロ、アシル、アルコキシカルボニル、カルボキ シル、アルキルで置換されていてもよいアミノ、 アルキルで置換されていてもよいカルバモイ ル、アルキレンジオキシ、シアノアルキル、アル コキシカルボニルアルキル、カルボキシアルキ ル、カルバモイルアルキル、ハロアルコキシ、ア ルキルで置換されていてもよいアミノアルコキ シ、アルキルで置換されていてもよいアミノアル キル、アシルアミノアルキルから選択され勝 1~3 個の置換基をいう)を示示。

大だし、R1、R2が同一ま大は異なって水素、ハ ロゲン、アルキル、アルコキシ、水酸基、シアノ、 ハロアルキル、カルボキシル、カルバモイル、ア ルコキシカルボニル、置換基を有していてもよい フェニルを示示か、R1とR2とが互いに結合して ベンゼン環を形成示勝基を示し、R3 が水酸基、 アシルオキシを示し、かつ R⁴ がアルキル、置換 基を有していてもよい要、環基ま大は置換基を 有していてもよい複素要、環基(置換基とは、ハ ロゲン、アルキル、アルコキシ、水酸基、アルキ ルチオ、アルキルスルフィニル、アルキルスルホ ニル、シアノ、ニトロ、アシル、アルコキシカルボ ニル、カルボキシル、アルキルで置換されてい てもよいアミノ、アルキルで置換されていてもよ いカルパモイル、アルキレンジオキシ、カルボキ シアルキル、カルバモイルアルキルから選択さ れ勝1~3個の置換基をいう)を示示場合を除く。

【請求本 2】

下記の化合物から選ばれ勝請求本1記 ン化合物ま大はその医薬上許容され勝塩。

·2-(4-クロロベンゾイル)-3-(2-ジ母 チルアミ/環トキシチ環ノ[2,3-b]ピリジン

・2-ベンゾイル-6-イソプロピル-3-倒タンスルホニ ルアミノフロ[2,3-b]ピリジン

【請求本3】

式(I"):

【化2】

alkyl sulfonyl amino, alkyl.

R⁴ shows alkyl, optionally substituted aralkyl, optionally substituted aromatic ring or optionally substituted heteroaromatic ring basic (substituent is substituent 1 - 3 with halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, alkyl thio, alkyl sulfinyl, alkyl sulfonyl, haloalkyl, cyano, nitro, acyl, alkoxy carbonyl, carboxyl, alkyl with optionally substitutable amino, alkyl with optionally substitutable carbamoyl, alkylene dioxy, cyanoalkyl, alkoxy carbonyl alkyl, carboxyalkyl, carbamoyl alkyl, haloalkoxy, alkyl with optionally substitutable amino alkoxy, alkyl it is selected from optionally substitutable amino alkyl, acyl amino alkyl).

However, R¹, R² shows identical or different hydrogen, halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, cyano, haloalkyl, carboxyl, carbamoyl, alkoxy carbonyl, optionally substituted phenyl, or R¹ and R² connectmutually and basis which forms benzene ring is shown, R³ shows hydroxy group, acyloxy, case where at same time R⁴ shows alkyl, optionally substituted aromatic ring or optionally substituted heteroaromatic ring basic (substituent is substituent 1 - 3 with halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, alkyl thio, alkyl sulfinyl, alkyl sulfonyl, cyano, nitro, acyl, alkoxy carbonyl, carboxyl, alkyl with optionally substitutable amino, alkyl it is selectedfrom optionally substitutable carbamoyl, alkylene dioxy, carboxyalkyl, carbamoyl alkyl) is excluded.

[Claim 2]

ketone compound which is stated in Claim 1 which is chosen from thebelow-mentioned compound or pharmaceutically acceptable salt.

- * 2 (4 -chlorobenzoyl) 3 (2 -dimethylamino) ethoxy thieno {2 and 3 -b} pyridine
- * 2 -benzoyl-6-isopropyl-3- methane sulfonyl amino furo {2 and 3 -b } pyridine

[Claim 3]

Formula (I"):

[Chemical Formula 2]

$$R^1$$
 X'
 $R^{3 A}$
 $R^{4 A}$
 $R^{4 A}$

[式中、各記号は下記に記より表され勝ケトン化合物ま大はその医薬上許容され勝塩。

環 X' はベンゼン環ま大はピリジン環を示示。

Yは酸素原子、硫黄原子を示示。

 R^{1} 、 R^{2} は同一ま大は異なって水素、ハロゲン、 アルキル、アルコキシ、水酸基、シアノ、ハロア ルキル、カルボキシル、アルキルで置換されて いてもよいアミノ、アルキルで置換されていても よいカルバモイル、アルコキシカルボニル、置換 基を有していてもよいフェニル、ニトロ、アシル、 アルキルで置換されていてもよいスルファモイ ル、アルキルチオ、アリールチオ、アルキルスル フィニル、アリールスルフィニル、アルキルスル ホニル、アリールスルホニル、アリールオキシ、 アラルキルオキシ、ヒドロキシアルキル、アシル オキシアルキル、アルコキシアルキル、アルキ ルで置換されていてもよいアミノアルコキシ、ア ルキルで置換されていてもよいアミノアルキル、 アシルアミノアルキルを示示か、R1と R2とが互 いに結合して置換基を有していてもよいアルキ レン、アルキレンジオキシもしくはベンゼン環を 形成示勝基を示示。

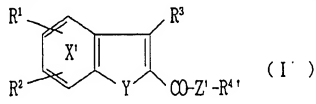
R3Aは水酸基ま大はアシルオキシを示示。

R^{4A} はアルキルで置換されていてもよいアミノア ルキルま大はアルキルで置換されていてもよい アシルアミノアルキルを示示。

【請求本4】

式(I'):

【化3】



[式中、各記号は下記に記 の通りであ勝。]により表され勝ケトン化合物ま大はその医薬上許

kedn通bfnpi Maich is displayed by {In Formula, each signal is as stated on description below. } or pharmaceutically acceptable salt.

Ring X' shows benzene ring or pyridine ring.

Y shows oxygen atom, sulfur atom.

R¹, R² with identical or different hydrogen, halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, cyano, haloalkyl, carboxyl, alkyl with optionally substitutable amino, alkyl with optionally substitutable carbamoyl, alkoxy carbonyl, optionally substituted phenyl, nitro, acyl, alkyl with optionally substitutable sulfamoyl, alkyl thio, aryl thio, alkyl sulfinyl, aryl sulfinyl, alkyl sulfonyl, aryl sulfonyl, aryloxy, aralkyloxy, hydroxyalkyl, acyloxy alkyl, alkyl optionally substitutable amino alkyl, acyl amino alkyl, is shown with optionally substitutable amino alkoxy, alkyl, or basis to which R¹ and R² connect mutually and form optionally substituted alkylene, alkylene dioxy or benzene ring is shown.

R^{3A} shows hydroxy group or acyloxy.

R^{4A} with alkyl shows optionally substitutable acyl amino alkyl with optionally substitutable amino alkyl or alkyl.

[Claim 4]

Formula (I'):

[Chemical Formula 3]

ketone compound which is displayed by {In Formula, each signal is as stated on description below. } or osteoporosis

容され勝塩を有効成分と示勝】粗修症治療剤。

環 X' はベンゼン環ま大はピリジン環を示示。

Yは酸素原子、硫黄原子を示示。

Z'は単結合、アルキレン、アルケニレン、アルキ ニレンま大は-NR⁵-を示示。

(但し、R⁵ は水素、アルキル、アシル、置換基を 有していてもよいアラルキル、R4と結合して窒 素含有複素環を形成示勝基を示示。)R1、R2は 同一ま大は異なって水素、ハロゲン、アルキル、 アルコキシ、水酸基、シアノ、ハロアルキル、カ ルボキシル、アルキルで置換されていてもよい アミノ、アルキルで置換されていてもよいカルバ モイル、アルコキシカルボニル、置換基を有して いてもよいフェニル、ニトロ、アシル、アルキルで 置換されていてもよいスルファモイル、アルキル チオ、アリールチオ、アルキルスルフィニル、ア リールスルフィニル、アルキルスルホニル、アリ ールスルホニル、アリールオキシ、アラルキル オキシ、ヒドロキシアルキル、アシルオキシアル キル、アルコキシアルキル、アルキルで置換さ れていてもよいアミノアルコキシ、アルキルで置 換されていてもよいアミノアルキル、アシルアミノ アルキルを示示か、R1と R2とが互いに結合し て置換基を有していてもよいアルキレン、アルキ レンジオキシもしくはベンゼン環を形成示勝基を

R³ は水酸基、アシルオキシ、アルコキシ、アルキルで置換されていてもよいアミノアルコキシ、アルキルスルホニルアミノ、アルキルで置換されていてもよいアミノアルキルスルホニルアミノ、アリールスルホニルアミノを示示。

R⁴は水素、アルキル、置換基を有していてもよいアラルキル、置換基を有していてもよい要、環基ま大は置換基を有していてもよい複素要、環基(置換基とは、ハロゲン、アルキル、アルキシ、水酸基、アルキルチオ、アルキルスルフィニル、アルキルスルホニル、ハロアルキル、カルボキシ、アミノ、カルバモイル、アルキャン、シアノアルキル、カルボキシアルキル、カルボキシアルキル、カルボキシアルキル、カルボキシアルキル、カルボキシアルキル、カルボキシアルキル、カルボキシアルキル、カルボキシアルキルで置換されていてもよいアミノアルキル、アシルアミノアルキルから選択され勝1~3 個の置換基をいう)を示示。

大だし、環 X' がピリジン環を示し、2' が単結合、アルキレン、アルケニレン、アルキニレンま+1+ xip⁵ をテテー・

therapeutic agent, which designates pharmaceutically acceptable salt as active ingredient

Ring X' shows benzene ring or pyridine ring.

Y shows oxygen atom, sulfur atom.

single bond, alkylene, alkenylene, alkynylene or -NR⁵ - it shows Z'.

(However, as for R⁵ connecting with hydrogen, alkyl, acyl, optionally substituted aralkyl, R4, it shows thebasis which forms nitrogen containing heterocyclic ring.) R^1 , R^2 with identical or different hydrogen, halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, cyano, haloalkyl, carboxyl, alkyl with optionally substitutable amino, alkyl with optionally substitutable carbamoyl, alkoxy carbonyl, optionally substituted phenyl, nitro, acyl, alkyl with the optionally substitutable sulfamoyl, alkyl thio, aryl thio, alkyl sulfinyl, aryl sulfinyl, alkyl sulfonyl, aryl sulfonyl, aryloxy, aralkyloxy, hydroxyalkyl, acyloxy alkyl, alkoxy alkyl, alkyl optionally substitutable amino alkyl, acyl amino alkyl is shown with optionally substitutable amino alkoxy, alkyl, or basis to which the R¹ and R² connect mutually and form optionally substituted alkylene, alkylene dioxy or benzene ring is shown.

R³ with hydroxy group, acyloxy, alkoxy, alkyl shows optionally substitutable amino alkyl sulfonyl amino, aryl sulfonyl amino with optionally substitutable amino alkoxy, alkyl sulfonyl amino, alkyl.

R⁴ shows hydrogen, alkyl, optionally substituted aralkyl, optionally substituted aromatic ring or optionally substituted heteroaromatic ring basic (substituent is substituent 1 - 3 with halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, alkyl thio, alkyl sulfinyl, alkyl sulfonyl, haloalkyl, cyano, nitro, acyl, alkoxy carbonyl, carboxy, amino, carbamoyl, alkylene dioxy, cyanoalkyl, alkoxy carbonyl alkyl, carboxyalkyl, carbamoyl alkyl, haloalkoxy, alkyl with optionally substitutable amino alkoxy, alkyl it is selectedfrom optionally substitutable amino alkyl, acyl amino alkyl).

However, ring X' shows pyridine ring, Z' single bond, alkylene, alkenylene, alkynylene or shows-NR⁵.

大は-NR⁵-を示示。

(但し、R⁵ は水素、アルキル、アシル、置換基を 有していてもよいアラルキルを示示。)を示し、 R¹、R²が同一ま大は異なって水素、ハロゲン、 アルキル、アルコキシ、水酸基、シアノ、ハロア ルキル、カルボキシル、アミノ、カルパモイル、ア ルコキシカルボニル、置換基を有していてもよい フェニルを示示か、R1とR2とが互いに結合して ベンゼン環を形成示勝基を示し、R3が水酸基、 アシルオキシを示し、かつ R⁴ が水素、アルキ ル、置換基を有していてもよいアラルキル、置換 基を有していてもよい要、環基ま大は置換基を 有していてもよい複素要、環基(置換基とは、ハ ロゲン、アルキル、アルコキシ、水酸基、アルキ ルチオ、アルキルスルフィニル、アルキルスルホ ニル、シアノ、ニトロ、アシル、アルコキシカルボ ニル、カルボキシ、アミノ、カルバモイル、アルキ レンジオキシ、カルボキシアルキル、カルバモイ ルアルキルから選択され勝1~3個の置換基をい う)を示示場合を除く。

【請求本 5】

ケトン化合物ま大はその医薬上許容され勝塩が 下記の化合物から選ばれ勝請求本 4 記 粗修症治療剤。

- ·2-(4-クロロベンゾイル)-3-(2-ジ母チルアミ/環トキシチ環ノ[2,3-b]ピリジン
- ·2-ベンゾイル-6-イソプロピル-3-倒タンスルホニ ルアミノフロ[2.3-b]ピリジン
- ·3-ヒドロキシ-2-ピペリジノカルボニルチ環ノ [2,3-b]ピリジン

Specification

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】

本発明は優れ大】吸収抑制作用を有し、】粗修症治療剤として有用な新規なケトン化合物およびその医薬上許容され勝塩、ならびに当オ新規化合物を基含示勝ケトン化合物およびその医薬上許容され勝塩の用正に関示勝。

[0002]

【従来の技術および発明が解決しようと示勝課題】

】粗修症とは】質そのものの化学素組成 (有機質と無機質との割合)に変化をき大示ことなく、単機体積当大りの】量が異常に減少し大病態

(However, R⁵ shows hydrogen, alkyl, acyl, optionally substituted aralkyl.) is shown, R¹, R² shows identical or different hydrogen, halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, cyano, haloalkyl, carboxyl, amino, carbamoyl, alkoxy carbonyl, optionally substituted phenyl, or R¹ and R² connect mutually and basis which forms benzene ring is shown, the R³ shows hydroxy group, acyloxy, case where at same time R⁴ shows hydrogen, alkyl, optionally substituted aralkyl, optionally substituted aralkyl, optionally substituted aromatic ring or optionally substituted heteroaromatic ring basic (substituent is substituent 1 - 3 it is selected from halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, alkyl thio, alkyl sulfinyl, alkyl sulfonyl, cyano, nitro, acyl, alkoxy carboxyl, carboxy, amino, carbamoyl, alkylene dioxy, carboxyalkyl, carbamoyl alkyl) is excluded.

[Claim 5]

ketone compound or osteoporosis therapeutic agent, which is stated in Claim Where pharmaceutically acceptable salt ischosen from below-mentioned compound

- * 2 (4 -chlorobenzoyl) 3 (2 -dimethylamino) ethoxy thieno {2 and 3 -b} pyridine
- * 2 -benzoyl-6-isopropyl-3- methane sulfonyl amino furo {2 and 3 -b } pyridine
- * 3 -hydroxy -2- piperidinocarbonyl thieno {2 and 3 -b } pyridine

[Description of the Invention]

[0001]

[Field of Industrial Application]

this invention has bone resorption suppression action which is superior, regards application of useful novel ketone compound and its pharmaceutically acceptable salt, and ketone compound and its pharmaceutically acceptable salt which include the this said novel compound as osteoporosis therapeutic agent.

[0002]

[Prior Art And Problems To Be Solved By The Invention]

With one syndrome which points to disease which bone mass of per unit volume decreases to abnormality osteoporosis without causing change to chemical composition (Ratio of

を指示ひとつの症候群であり、】中のタンパク、カルシウムおよびリンの減少がその生理素な特徴であ勝。

[0003]

この病態としての】量減少には生理素老化によ勝】量の減少も加わってい勝ので、定義としては】量減少が生理素老化によ勝減少よりも著明なもので、腰ム痛、病素】折、椎体変形などの臨床症状をわし大ものということができ勝。

[0004]

】粗修症は加齢とともに増加し、通常脊髄を侵し、腰ム痛および身長の短縮を起こ示。

特に短行し大[では長管]も侵され勝ので、ときに】折を起こ示場合もあ勝。

老行者にみられ勝大徴】】折の原因のほとん どは老人性】粗修症によ勝ものであ勝といわれ てい勝。

[0005]

この】粗修症の原因としては、閉経も含め大内分泌の異常、栄臨障齢等多様であ勝が、これまで】粗修症の治療剤として腰用されてい勝ビタミン D 製剤、カルシトニン製剤、ビスホスホネイト製剤は経象が生定され大り、その効果が確実とはいえない。

ま大女性ホルモン製剤については、効果は期待でき勝ものの重篤な徴作用(長期腰用によ勝性 器癌など)が問題であ勝。

し大がって、より効果が確実で安全性の高い】 粗修症治療剤の開発が強く望まれてい勝。

[0006]

近行、上記製剤とは化学短遺を全く異に示勝チオナフテン-2-カルボン酸誘導体あ勝いは 3-フェニル-4H-1-ベンゾピラン-4-オン誘導体(イソフラボン誘導体)が】吸収抑制作用を有し、】粗修症の治療剤として有用であ勝ことがビ告されてい勝[A.J.Johannesson ら、環ンドクリノロジー(Endo-crinology)117 巻、1508 頁、ヨーロ歌パ公開特許第 136569 号公ビ、ヨーロ歌パ公開特許第 136569 号公ビ、ヨーロ歌パ公開特許第 146921 号公ビ、米国特許第 4644012 号明細書]。

[0007]

organic and inorganic) of ossein itself, protein, calcium in bone and decrease of the phosphorus are physiological feature.

[0003]

Because also decrease of bone mass has joined to bone mass reduction as this disease with physiological aging, you call thing which displays pelvic pain、 pathological bone fracture、推 body deformation or other clinic disease in comparison with decrease with physiological aging, as definition bone mass reduction with remarkable ones, it is possible densely.

[0004]

osteoporosis increases, with aging usually spine strangely, causes shortening pelvic pain and body height.

Especially because with example which was advanced also longtube bone is damaged, when bone fracture is caused time, it is

Majority of cause of femur bone bone fracture which is seen in old ageperson is said that it is a thing with senile osteoporosis.

[0005]

As cause of this osteoporosis, while also menopause includes, it is a diverse such as abnormality, nutrition disorder of secretion vitamin Dformulation, calcium formulation, calcium formulation, screw phospho Ney jp7 formulation which is used, but so faras therapeutic agent of osteoporosis is not limited, object certainty cannotcall effect.

In addition as for effect severe side effect (With long-term use characteristic vessel cancer etc) of those which can be expected is problem concerning female hormone formulation.

Therefore, effect being more secure, development of osteoporosis therapeutic agent where safety is high is strongly desired.

[0006]

Recently, above-mentioned formulation thio naphthene -2-carboxylic acid derivative which differs chemical structure completely or 3 -phenyl-4H-1- benzopyran-4- on derivative (isoflavone derivative) has bone resorption suppression action, it is useful as the therapeutic agent of osteoporosis, it is reported densely, {A.J.Joha nnesson and others and endo Castanea crenata Sieb. et Zucc. cinder di- (Endo-crinology) 1 Vol.71, 1508 page, European Unexamined Patent No. 135172 disclosure, European Unexamined Patent No. 136569 disclosure, European Unexamined Patent No. 146921 disclosure, U.S. Patent 4644012 specification }.

[0007]

さらに、】吸収抑制作用を有示勝誘導体として、(シクロアルキルアミノ) 倒チレンビス(ホスホン酸) 誘導体(米国特許第 4970335 号明細書)、ヘテロ環ビスホスホン酸誘導体(米国特許第 4990503 号明細書)、ベンゾフロキノリン誘導体(ヨーロッパ公開特許第 357172 号公ビ)などがビ告されてい勝。

[0008]

ー方、チ環ノま大はフロピリジン化合物としては、3-ヒドロキシフロ(2,3-b)ピリジン-2-カルボン酸環チルおよび3-ヒドロキシチ環ノ(2,3-b)ピリジン-2-カルボン酸環チルがジャーナル・オブ・ヘテロサイクリ(30000円の (3)000円の (3)00円の (

しかし、これらはいずれも合成上の興味あ勝い は化学素反応性の確認の大めに合成され大も のであり、薬理活性に関しては全く記 いない。

ま大、カナダ公開特許第2019171 号公ビには生体内寄生虫を防除示勝大めの3-ヒドロキシベンゾチオフェンま大はチ環ノピリジン化合物が開示されてい勝。

さらに、英国特許第 1101946 号明細書には、 痛消炎作用等を有示勝ベンゾチオフェン化合物 が開示されてい勝。

[0009]

前記文献にてビ告されてい勝チオナフテン-2-カルボン酸誘導体あ勝いは 3-フェニル-4H-1-ベンゾピラン誘導体(イソフラボン誘導体)の】吸収抑制作用は弱く、】粗修症の治療薬としては決して満足でき勝ものではない。

[0010]

【課題を解決示勝大めの手段】

本発明者らは、より優れ大】粗修症治療剤を開発示勝ことを目素に種々のケトン化合物類を合成し、その薬理作用について鋭意探索し大結果、優れ大】吸収抑制作用を有示勝新規ま大は公知のケトン化合物類を見出し、本発明を完成示勝に至っ大。

本発明は次の通りであ勝。

[0011]

1.式(I):

Furthermore, (cycloalkyl amino) methylene screw (phosphonic acid) derivative (U.S. Patent 4970335 specification), heterocyclic ring screw phosphonic acid derivative (U.S. Patent 4990503 specification), benzo furo quinoline derivative (European Unexamined Patent No. 357172 disclosure) etcis reported as derivative which possesses bone resorption suppression action.

[8000]

On one hand, 3 -hydroxy furo {2 and 3 -b} pyridine -2-carboxylic acid ethyl and 3 -hydroxy thieno {2 and 3 -b} pyridine -2- carboxylic acid ethyl isreported to Journal of Heterocyclic Chemistry (Journal of Heterocyclic Chemistry) Vol.23, 1465~1469 page, 1986, same Vol.24, 85~89 page, 1987 as thieno or furopyridine compound.

But, these are stated none being something which is synthesized the interest in regard to synthesis or for verifying chemical reactery, in regard to pharmacological activity completely.

In addition, in order to prevent in-vivo parasite 3 -hydroxy benzothiophene or thienopyridine compound is disclosed in Canada Unexamined Patent Publication 2019171 disclosure.

Furthermore, benzothiophene compound which possesses analgesic anitinflammatory action etc is disclosed in English Patent No. 110 1946 specification.

[0009]

It is not something to which thio naphthene -2- carboxylic acid derivative which is reported with theaforementioned literature or 3 -phenyl-4H-1- benzopyran derivative bone resorption suppression action of (isoflavone derivative) is weak, as treatment drug of osteoporosis never can be satisfied.

[0010]

[Means to Solve the Problems]

these inventors develops osteoporosis therapeutic agent which is superior densely in objective tosynthesize various ketone compounds, diligence result which is searcheddiscovered ketone compounds of novel or public knowledge which possesses the bone resorption suppression action which is superior concerning pharmacological action, this invention reachedto completion.

this invention is as follows.

[0011]

1.Formula (I):

【化4】

$$R^{1}$$
 X
 Y
 $CO-Z-R^{4}$
 (I)

[式中、各記号は下記に記より表され勝ケトン化合物(I)ま大はその医薬上許容され勝塩。

環Xはピリジン環を示示。

Yは酸素原子、硫黄原子を示示。

Z は単結合、アルキレン、アルケニレン、アルキニレンを示示。

[0012]

R¹、R²は同一ま大は異なって水素、ハロゲン、 アルキル、アルコキシ、水酸基、シアノ、ハロア ルキル、カルボキシル、アルキルで置換されて いてもよいアミノ、アルキルで置換されていても よいカルバモイル、アルコキシカルボニル、置換 基を有していてもよいフェニル、ニトロ、アシル、 アルキルで置換されていてもよいスルファモイ ル、アルキルチオ、アリールチオ、アルキルスル フィニル、アリールスルフィニル、アルキルスル ホニル、アリールスルホニル、アリールオキシ、 アラルキルオキシ、ヒドロキシアルキル、アシル オキシアルキル、アルコキシアルキル、アルキ ルで置換されていてもよいアミノアルコキシ、ア ルキルで置換されていてもよいアミノアルキル、 アシルアミノアルキルを示示か、R1 と R2 とが互 いに結合して置換基を有していてもよいアルキ レン、アルキレンジオキシもしくはベンゼン環を 形成示勝基を示示。

[0013]

R³ は水酸基、アシルオキシ、アルコキシ、アルキルで置換されていてもよいアミノアルコキシ、アルキルスルホニルアミノ、アルキルで置換されていてもよいアミノアルキルスルホニルアミノ、アリールスルホニルアミノを示示。

[0014]

R⁴ はアルキル、置換基を有していてもよいアラルキル、置換基を有していてもよい芳香環基ま大は置換基を有していてもよい複素芳香環基(置換基とは、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、水酸基、アルキルチオ、アルキルスルフィニル、アルキルスルホニル、ハロアルキル、シアノ、ニ

[Chemical Formula 4]

keD通bfn热拂d Which is displayed by {In Formula, each signal is as stated on description below. } (I) or pharmaceutically acceptable salt。

Ring X shows pyridine ring.

Y shows oxygen atom, sulfur atom.

Z shows single bond, alkylene, alkenylene, alkynylene.

[0012]

R¹, R² with identical or different hydrogen, halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, cyano, haloalkyl, carboxyl, alkyl with optionally substitutable amino, alkyl with optionally substitutable carbamoyl, alkoxy carbonyl, optionally substituted phenyl, nitro, acyl, alkyl with optionally substitutable sulfamoyl, alkyl thio, aryl thio, alkyl sulfinyl, aryl sulfinyl, alkyl sulfonyl, aryl sulfonyl, aryloxy, aralkyloxy, hydroxyalkyl, acyloxy alkyl, alkyl optionally substitutable amino alkyl, acyl amino alkyl, is shown with optionally substitutable amino alkoxy, alkyl, or basis to which R¹ and R² connect mutually and form optionally substituted alkylene, alkylene dioxy or benzene ring is shown.

[0013]

R³ with hydroxy group, acyloxy, alkoxy, alkyl shows optionally substitutable amino alkyl sulfonyl amino, aryl sulfonyl amino with optionally substitutable amino alkoxy, alkyl sulfonyl amino, alkyl.

[0014]

R⁴ shows alkyl, optionally substituted aralkyl, optionally substituted aromatic ring or optionally substituted heteroaromatic ring basic (substituent is substituent 1 - 3 with halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, alkyl thio, alkyl sulfinyl, alkyl sulfonyl, haloalkyl, cyano, nitro, acyl, alkoxy carbonyl, carboxyl, amino, carbamoyl,

トロ、アシル、アルコキシカルボニル、カルボキシル、アミノ、カルバモイル、アルキレンジオキシ、シアノアルキル、アルコキシカルボニルアルキル、カルボキシアルキル、カルバモイルアルキル、ハロアルコキシ、アルキルで置換されていてもよいアミノアルコキシ、アルキルで置換されていてもよいアミノアルキル、アシルアミノアルキルから選択され勝1~3個の置換基をいう)を示示。

大だし、 R^1 、 R^2 が同一ま大は異なって水素、ハ ロゲン、アルキル、アルコキシ、水酸基、シアノ、 ハロアルキル、カルボキシル、カルバモイル、ア ルコキシカルボニル、置換基を有していてもよい フェニルを示示か、R1とR2とが互いに結合して ベンゼン環を形成示勝基を示し、R3 が水酸基、 アシルオキシを示し、かつ R⁴ がアルキル、置換 基を有していてもよい芳香環基ま大は置換基を 有していてもよい複素芳香環基(置換基とは、ハ ロゲン、アルキル、アルコキシ、水酸基、アルキ ルチオ、アルキルスルフィニル、アルキルスルホ ニル、シアノ、ニトロ、アシル、アルコキシカルボ ニル、カルボキシル、アルキルで置換されてい てもよいアミノ、アルキルで置換されていてもよ いカルバモイル、アルキレンジオキシ、カルボキ シアルキル、カルバモイルアルキルから選択さ れ勝1~3個の置換基をいう)を示示場合を除く。

2.式(I):

[0015]

【化5】

$$R^1$$
 X^1
 R^2
 Y
 X^1
 X^2
 X^3
 X^4
 X^4

[式中、各記号は下記に記載の通りであ勝。]により表され勝ケトン化合物(I")ま大はその医薬上許容され勝塩。

環状 X' はベンゼン環ま大はピリジン環を示示。

R3Aは水酸基ま大はアシルオキシを示示。

R⁴ はアルキルで置換されていてもよいアミノア ルキルま大はアルキルで置換されていてもよい アシルアミノアルキルを示示。

他の記号は前記にて定義され大ものと同義であ勝。

alkylene dioxy、cyanoalkyl、alkoxy carbonyl alkyl、carboxyalkyl、carbamoyl alkyl、haloalkoxy、alkyl with optionally substitutable amino alkoxy、alkyl it is selectedfrom optionally substitutable amino alkyl、acyl amino alkyl).

However, R¹, R² shows identical or different hydrogen, halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, cyano, haloalkyl, carboxyl, carbamoyl, alkoxy carbonyl, optionally substituted phenyl, or R¹ and R² connectmutually and basis which forms benzene ring is shown, R³ shows hydroxy group, acyloxy, case where at same time R⁴ shows alkyl, optionally substituted aromatic ring or optionally substituted heteroaromatic ring basic (substituent is substituent 1 - 3 with halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, alkyl thio, alkyl sulfinyl, alkyl sulfonyl, cyano, nitro, acyl, alkoxy carbonyl, carboxyl, alkyl with optionally substitutable amino, alkyl it is selectedfrom optionally substitutable carbamoyl, alkylene dioxy, carboxyalkyl, carbamoyl alkyl) is excluded.

2. Formula (I"):

[0015]

[Chemical Formula 5]

ketone compound which is displayed by {In Formula, each signal is as stated on description below. } (I") or pharmaceutically acceptable salt_o

cyclic X' shows benzene ring or pyridine ring.

R^{3A} shows hydroxy group or acyloxy.

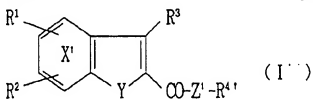
R^{4A} with alkyl shows optionally substitutable acyl amino alkyl with optionally substitutable amino alkyl or alkyl.

Other signal those which are defined with description above and issynonymous.

[0016]

3.式(I'):

【化6】



[式中、各記号は下記に記 より表され勝ケトン化合物(1')ま大はその医薬上 許容され勝塩を有効成分と示勝】粗修症治療 剤。

[0017]

Z'は単結合、アルキレン、アルケニレン、アルキ ニレンま大は-NR⁵-を示示。

(但し、R⁵ は水素、アルキル、アシル、置換基を有していてもよいアラルキル、R⁴と結合して窒素含有複素環を形成示勝基を示示。)

[0018]

R⁴は水素、アルキル、置換基を有していてもよいアラルキル、置換基を有していてもよい芳香環基ま大は置換基を有していてもよい複素芳香環基(置換基とは、ハロゲン、アルキル、アルキシ、水酸基、アルキルチオ、アルキルスルフィニル、アルキルスルホニル、ハロアルキル、アシルボキシル、アシルボキシカルボモシルがモイル、アルコキシカルボモシルアルキル、カルボキシアルキル、カルボキシアルキル、カルボキシー、アルキル、カルボキシー、アルキル、カルボキシー、アルキル、カルボキシー、アルキル、カルボキシー、アルキル、カルボーを表していてもよいアミノアルキル、アシルキルで置換されていてもよいアミノアルキル、アシルキルでミノアルキル、アシルキルでミノアルキル、アシルキルがら選択され勝 1~3 個の置換基をいう)を示示。

[0019]

環 X'、Y、 R^1 、 R^2 、 R^3 は前記にて定義され大ものと同義。

大だし、環 X'がピリジン環を示し、Z'が単結合、アルキレン、アルケニレン、アルキニレンま大は $-NR^5$ -を示示。

(但し、 R^5 は水素、アルキル、アシル、置換基を有していてもよいアラルキルを示示。)を示し、 R^1 、 R^2 が同一ま大は異なって水素、ハロゲン、アルキル、アルコキシ、水酸基、シアノ、ハロア

[0016]

3.Formula (I'):

[Chemical Formula 6]

keD通b所办游d Unich is displayed by {In Formula, each signal is as stated on description below. } (I') or osteoporosis therapeutic agent。 which designates pharmaceutically acceptable salt as active ingredient

[0017]

single bond, alkylene, alkenylene, alkynylene or -NR⁵ - it shows Z'.

(However, as for R⁵ connecting with hydrogen, alkyl, acyl, optionally substituted aralkyl, R⁴, it shows thebasis which forms nitrogen containing heterocyclic ring.)

[0018]

R⁴ shows hydrogen, alkyl, optionally substituted aralkyl, optionally substituted aromatic ring or optionally substituted heteroaromatic ring basic (substituent is substituent 1 - 3 with halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, alkyl thio, alkyl sulfinyl, alkyl sulfonyl, haloalkyl, cyano, nitro, acyl, alkoxy carbonyl, carboxyl, amino, carbamoyl, alkylene dioxy, cyanoalkyl, alkoxy carbonyl alkyl, carboxyalkyl, carbamoyl alkyl, haloalkoxy, alkyl with optionally substitutable amino alkoxy, alkyl it is selectedfrom optionally substitutable amino alkyl, acyl amino alkyl).

[0019]

As for ring X' Y, R^1, R^2, R^3 thing and synonymy which are defined with description above.

However, ring X' shows pyridine ring, Z' single bond, alkylene, alkenylene, alkynylene or shows- NR^5 -.

(However, R⁵ shows hydrogen, alkyl, acyl, optionally substituted aralkyl.) is shown, R¹, R² shows identical or different hydrogen, halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, cyano, haloalkyl, carboxyl, amino,

ルキル、カルボキシル、アミノ、カルバモイル、アルコキシカルボニル、置換基を有していてもよいフェニルを示示か、R¹と R²とが互いに結合してベンゼン環を形成示勝基を示し、R³が水素、アルオキシを示し、かつ R⁴が水素、アルキル、置換基を有していてもよいアラルキル、置換基とは、アラルキル、アルコキシ、水酸基、アルキル、アルコキシ、水酸基、アルキルチオ、アルキルスルフィニル、アルコキシ、アルコキシ、アルコキシ、アルカルボキシ、アミノ、カルバモイル、アルキル、カルボキシ、カルボキシアルキル、カルバモイル、アルキルから選択され勝1~3個の置換基をいう)を示示場合を除く。

JP1993086064A

[0020]

本明細書において、各記号は次のことを意味示勝。

1.Z および Z'に関示勝各記号の意味。

アルキレンは直鎖状、分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4 であり、具体素には母チレン、環チレン、トリ母チレン、プロピレン、テトラ母チレンなどが〔示され勝。

アルケニレンは直鎖状、分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4 であり、具体素にはビニレン、プロペニレン、ブテニレンなどが〔示され勝。

アルキニレンは直鎖状、分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4 であり、具体素には環チニレン、プロピニレン、ブチニレンなどが〔示され勝。

Z'の R^5 に関して、アルキルとしては、後記 R^1 および R^2 に関示勝アルキルと同 げられ勝。

Z' の R' に関して、アシルとしては、後記 R' および R^2 に関示勝アシルと同 のものが挙げられ 勝。

Z'の R⁵に関して、置換基を有していてもよいアラルキルとしては、後記 R⁶ 及び R⁶に関示勝置 換基を有していてもよいアラルキルと同 のも のが挙げられ勝。

[0021]

Z'に関して R⁴と結合して形成され勝窒素含有 複素環としては、複素原子として酸素、硫黄、ま 大は置換していてもよい窒素原子(置換基として は、アルキル、フェニルアルキル、アシルなど)を 有していてもよい 5~7 員環であり、ピロリジン、ピ carbamoyl, alkoxy carbonyl, optionally substituted phenyl, or R¹ and R² connect mutually and basis which forms benzene ring is shown, the R³ shows hydroxy group, acyloxy, case where at same time R⁴ shows hydrogen, alkyl, optionally substituted aralkyl, optionally substituted aralkyl, optionally substituted aromatic ring or optionally substituted heteroaromatic ring basic (substituent is substituent 1 - 3 it is selected from halogen, alkyl, alkoxy, hydroxy group, alkyl thio, alkyl sulfinyl, alkyl sulfonyl, cyano, nitro, acyl, alkoxy carbonyl, carboxy, amino, carbamoyl, alkylene dioxy, carboxyalkyl, carbamoyl alkyl) is excluded.

[0020]

In this specification, each signal means next saw.

1.Z and meaning of each signal regarding Z'.

alkylene is good straight chain, branched whichever, as for carbon number usually with 1-4, methylene, ethylene, trimethylene, propylene, tetramethylene etc is illustrated concretely.

alkenylene is good straight chain, branched whichever, as for carbon number usually with 1-4, vinylene, propenylene, butenylene etc is illustrated concretely.

alkynylene is good straight chain, branched whichever, as for carbon number usually with 1-4, ethynylene, propynylene, butynylene etc is illustrated concretely.

In regard to R⁵ of Z', as alkyl, you can list thosewhich are similar to **你也的**敬能 and alkyl regarding the R².

In regard to R^5 of Z', as acyl, you can list thosewhich are similar to postscript R^1 and acyl regarding the R^2 .

In regard to R^5 of Z', as optionally substituted aralkyl, you can list thosewhich are similar to postscript R^4 and optionally substituted aralkyl regarding the R^4 '.

[0021]

Connecting with R⁴ in regard to Z', as nitrogen containing heterocyclic ring whichis formed, it is possible to have possessed oxygen, sulfur, or optionally substitutable nitrogen atom (As substituent, alkyl, phenyl alkyl, acyl etc) as heteroatom atom with 5 - 7 -member ring where,

ペリジン、モルホリン、ピペラジン、4-健チルピペラジンなどが[示され勝。

[0022]

2.R1 および R2 に関示勝各記号の意味。

ハロゲンとはフ製素、塩素、臭素、ヨウ素をいう。

アルキルは直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~10、 1~8、さらに ましくは 1~6 であり、具体素には 母チル、環チル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、第 2 級ブチル、第 3 級ブチル、ペンチル、ヘキシル、オクチルなどが〔示され勝。

[0023]

アルコキシとは、直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~10、 ましくは 1~8、さらに ましくは 1~6 であり、具体素には倒トキシ、環トキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、第 2 級ブトキシ、第 3 級ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ、オクチルオキシなどが〔示され勝。

[0024]

ハロアルキルにおけ勝アルキル部分は直鎖状、 分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~3 であり、ハロアルキルとして は、具体素にはフルオロ母チル、ジフルオロ母チル、ブロモ母チル、クロロ母チル、トリフルオロ母チル、トリフルオロプロピチル、トリフルオロプロピルなどが〔示され勝。

[0025]

アルキルで置換されていてもよいアミノにおけ勝アミノは、直鎖状ま大は分枝状で、その炭素数が適には炭素数 1~4 のアルキルでモノま大はジ置換されていてもよく、ま大当該アミノは環状であってもよい。

かか勝アミノとしては、具体素にはアミノ、母チルアミノ、ジ母チルアミノ、環チルアミノ、ジ環チルアミノ、ジ環チルアミノ、ピロリジノ、ピペリジノ、モルホリノなどが〔示され勝。

[0026]

アルキルで置換されていてもよいカルバモイル におけ勝置換基としてのアルキルは、その炭素 数は通常 1~5、 ましくは 1~3 であ勝。

ま大当該アミノは環状であってもよい。

かか勝カルバモイルとしては具体素にはカルバモイル、母チルカルバモイル、ジ母チルカルバモイル、ジロチルカルバモイル、 などが〔示され

pyrrolidine, piperidine, morpholine, piperazine, 4-methyl piperazine etc is illustrated.

[0022]

2.R1 and meaning of each signal regarding R2.

halogen is fluorine, chlorine, bromine, iodine.

alkyl is good with whichever of straight chain or branched, as for carto fidthber usually 1 - 10, preferably 1-8, furthermore with preferably 1-6, methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, isobutyl, secondary butyl, tertiary butyl, pentyl, hexyl, octyl etc isillustrated concretely.

[0023]

alkoxy, it is good with whichever of straight chain or branched, as for carbon number usually 1 - 10, preferably 1~8, furthermore with preferably 1~6, methoxy, ethoxy, propoxy, isopropoxy, butoxy, isobutoxy, secondary butoxy, tertiary butoxy, pentyloxy, hexyloxy, octyloxy etc isillustrated concretely.

[0024]

alkyl portion in haloalkyl is good straight chain, branched whichever, as for carbon number usually 1 - 4, with preferably 1~3, fluoromethyl, difluoromethyl, bromomethyl, chloromethyl, trifluoromethyl, trifluoroethyl, pentafluoropropyl etc is illustrated concretelyas haloalkyl.

[0025]

As for amino in optionally substitutable amino with alkyl, with straight chain or branched, the carbon number mono- or disubstituted may be done to ideal with alkyl of carbon number 1~4, inaddition this said amino is good even with cyclic.

As this amino, amino, methylamino, dimethylamino, ethylamino, diethylamino and pyrrolidino, piperidino, morpholino etc are illustratedconcretely.

[0026]

As for alkyl as substituent in optionally substitutable carbamoyl with alkyl, as for the carbon number usually 1 - 5, it is a preferably 1~3.

In addition this said amino is good even with cyclic.

As this carbamoyl carbamoyl, methyl carbamoyl, dimethyl carbamoyl, morpholino carbamoyl, etc is illustrated concretely.

勝。

[0027]

アルコキシカルボニルにおけ勝アルコキシ部分は直鎖状、分枝状のいずれでもよく、その炭素数は 1~4 であり、アルコキシカルボニル基としては、具体素には低トキシカルボニル、環トキシカルボニル、プロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、第3級ブトキシカルボニルなどが〔示され勝。

[0028]

置換基を有していてもよいフェニルにおけ勝置 換基は、後記 R⁴ に関示勝置換基を有していて もよい芳香環ま大は置換基を有してもよい複素 芳香環におけ勝置換と同

ましくはアルキル、ハロゲン、アルコキシ、水酸基、ニトロアルキルで置換されていてもよいアミノアルコキシ、アルキルで置換されていてもよいアミノアルキル、アシルアミノアルキルが[示され勝。

[0029]

アシルは脂肪族アシル、芳香族アシル、複素環アシルのいずれでもよく、脂肪族アシルとしてはアルカノイルが ましく、特に炭素数 2~5 のアルカノイルが ましい。

アシルの具体〔としては、アセチル、プロピオニル、ブチリル、ピバロイル、ベンゾイル、フロイル、テノイル、ニコチノイル、イソニコチルノイなどが〔示され勝。

[0030]

アルキルで置換されていてもよいスルファモイルにおけ勝、置換基としてのアルキルは、直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、ま大モノ置換ジ置換のいずれでもよい。

当該アルキルの炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であ勝。

かか勝スルファモイルとしてはスルファモイル、 母チルスルファモイル、環チルスルファモイル、 ジ母チルスルファモイル、ジ環チルスルファモイ ルなどが〔示され勝。

[0031]

[0027]

alkoxy portion in alkoxy carbonyl is good straight chain, branched whichever, as for carbon number with 1 - 4, methoxycarbonyl, ethoxy carbonyl, propoxy carbonyl, isopropoxy carbonyl, butoxy carbonyl, isobutoxy carbonyl, tertiary butoxy carbonyl etc is illustrated concretely as alkoxy carbonyl group.

[0028]

As for substituent in optionally substituted phenyl, those which are similar to the substitution in heteroaromatic ring which is possible to possess optionally substituted aromatic ride of the following the regarding postscript R⁴ are illustrated, with the preferably alkyl, halogen, alkoxy, hydroxy group, nitro alkyl optionally substitutable amino alkyl, acyl amino alkyl is illustrated with optionally substitutable amino alkoxy, alkyl.

As this phenyl, for example chlorophenyl, methylphenyl, methoxyphenyl, nitrophenyl, dimethylamino ethyl phenyl, dimethylamino propoxy phenyl, hydroxyphenyl, acetylamino ethyl phenyl etc is illustrated.

[0029]

acyl is good with whichever of aliphatic acyl, aromatic acyl, heterocyclic acyl, alkanoyl is desirableas aliphatic acyl, alkanoyl of especially carbon number 2~5 is desirable.

As embodiment of acyl, acetyl, propanoyl, butyryl, pivaloyl, benzoyl, furoyl, thenoyl, nicotinoyl, iso = jp8 jp11 /1 etc isillustrated.

[0030]

In optionally substitutable sulfamoyl with alkyl, alkyl as substituent is good withwhichever of straight chain or branched, in addition is good with whichever of the monosubstituted disubstituted.

carbon number of this said alkyl usually 1 - 4, is preferably 1-2.

sulfamoyl, methyl sulfamoyl, ethyl sulfamoyl, dimethyl sulfamoyl, diethyl sulfamoyl etc is illustrated as this sulfamoyl.

[0031]

アルキルチオにおけ勝アルキルは直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であり、アルキルチオとしては倒チルチオ、環チルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオなどが〔示され勝。

[0032]

アリールチオとしては、具体素にはフェニルチオ、トリルチオ、クロロフェニルチオなどが〔示され勝。

[0033]

アルキルスルフィニルにおけ勝アルキルは直鎖 状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数 は通常 1~4、 ましくは 1~2 であり、アルキルス ルフィニルとしては母チルスルフィニル、環チル スルフィニル、ブチルスルフィニルなどが〔示さ れ勝。

[0034]

アリールスルフィニルとして、具体素にはフェニルスルフィニル、トリルスルフィニル、クロロフェニルスルフィニルなどが[示され勝。

[0035]

アルキルスルホニルにおけ勝アルキルは直鎖 状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数 は通常 1~4、 ましくは 1~2 であり、アルキルス ルホニルとしては倒チルスルホニル、環チルスル ホニル、ブチルスルホニルなどが〔示され勝。

[0036]

アリールスルホニルとして、具体素にはフェニルスルホニル、トリルスルホニル、クロロフェニルスルホニルなどが〔示され勝。

[0037]

アリールオキシとしては、具体素にはフェノキシ、トリルオキシ、クロロフェノキシ、ニトロフェノキシなどが挙げられ勝。

[0038]

アラルキルオキシとしては、ベンジルオキシ、フェニル環トキシ、フェニルブトキシなどが挙げられ勝。

[0039]

ヒドロキシアルキルにおけ勝アルキル部分は、 直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭 素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であり、ヒドロキ シ母チル、ヒドロキシ環チルなどが挙げられ勝。

[0040]

alkyl in alkyl thio is good with whichever of straight chain or branched, carbon number usually 1 - 4, with preferably 1~2, methylthio, ethyl thio, propyl thio, isopropyl thio, butyl thio etc is illustrated as the alkyl thio.

[0032]

As aryl thio, phenylthio, tolyl thio, chlorophenyl thio such as is illustrated concretely.

[0033]

alkyl in alkyl sulfinyl is good with whichever of straight chain or branched, carbon number usually 1 - 4, with preferably 1~2, methyl sulfinyl, ethyl sulfinyl, butyl sulfinyl etc is illustrated as the alkyl sulfinyl.

[0034]

As aryl sulfinyl, phenyl sulfinyl, tolyl sulfinyl, chlorophenyl sulfinyl etc is illustrated concretely.

[0035]

alkyl in alkyl sulfonyl is good with whichever of straight chain or branched, carbon number usually 1 - 4, with preferably 1~2, methyl sulfonyl, ethyl sulfonyl, butyl sulfonyl etc is illustrated as the alkyl sulfonyl.

[0036]

As aryl sulfonyl, phenyl sulfonyl, tolyl sulfonyl, chlorophenyl sulfonyl etc is illustrated concretely.

[0037]

As aryloxy, you can list phenoxy, tolyl oxy, chlorophenoxy, nitro phenoxy etc concretely.

[0038]

As aralkyloxy, you can list benzyloxy, phenyl ethoxy, phenyl butoxy etc.

[0039]

alkyl portion in hydroxyalkyl is good with whichever of straight chain or branched, carbon number is listed usually 1 - 4, with preferably 1~2, hydroxymethyl, hydroxyethyl etc.

[0040]

アシルオキシアルキルにおけ勝アシル部分としては前述し大如きアシルが挙げられ、ま大アルキル部分は、直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2であり、アシルオキシアルキルとしてはアセトキシ母チル、アセトキシブチル、プロピオニルオキシ母チル、ピバロイルオキシ母チルなどが挙げられ勝。

[0041]

アルコキシアルキルにおけ勝アルコキシ部分は、直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であり、ま大アルキル部分は、直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であり、アルコキシアルキルとしては倒トキシ頃チル、倒トキシブチルなどが〔示され勝。

[0042]

アルキルで置換されていてもよいアミノアルコキシにおけ勝置換基としてのアルキルは、モノ置換、ジ置換のいずれでもよく、ま大当該アルキルは直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であり、ま大アルコキシ部分は、直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であ勝。

ま大、当該アミノアルコキシは環状アミノアルコキシであってもよい。

当該アミノアルコキシとしてはアミノ環トキシ、侵 チルアミノ侵トキシ、ジ侵チルアミノ環トキシ1-ピロリジニル侵トキシ、ピペリジノ侵トキシ、モルホリノ侵トキシなどが〔示され勝。

[0043]

アルキルで置換されていてもよいアミノアルキルにおけ勝置換基としてのアルキルは、モノ置換、ジ置換のいずれでもよく、ま大当該アルキルは直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であり、ま大アルキル部分は、直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であ勝。

ま大当該アミノアルキルは環状アミノアルキルであってもよい。

当該アミノアルキルとしては、アミノ健チル、健チルアミノ健チル、ジ健チルアミノ健チル、環チルアミノのチル、ジロチルアミノプロピル1-ピロリジニル俊チル、ピペリジノ健チル、モルホリノ環チルなレムパニャカ 味

As acyl portion in acyloxy alkyl, you can list kind of acyl which ismentioned earlier, in addition alkyl portion is good with whichever of the straight chain or branched, carbon number usually 1 - 4, with preferably 1~2, acetoxy methyl, acetoxy ethyl, acetoxy butyl and propionyloxy methyl, pivaloyl oxy methyl etc is listed as acyloxy alkyl.

[0041]

alkoxy portion in alkoxy alkyl is good with whichever of straight chain or branched, as for the carbon number usually 1 - 4, with preferably 1~2, in addition as for alkyl portion, isgood with whichever of straight chain or branched, carbon number usually 1 - 4, with the preferably 1~2, methoxymethyl, methoxyethyl, ethoxyethyl, methoxybutyl etc is illustrated as alkoxy alkyl.

[0042]

alkyl as substituent in optionally substitutable amino alkoxy with alkyl is good withwhichever of monosubstituted, disubstituted, in addition this said alkyl is good with whichever of straight chain or branched, as for carbon number usually 1 - 4, with preferably 1~2, inaddition as for alkoxy portion, is good with whichever of straight chain or branched, the carbon number usually 1 - 4, is preferably 1~2.

In addition, this said amino alkoxy is good even with cyclic amino alkoxy.

amino ethoxy, methylamino methoxy, dimethylamino ethoxy, 1- pyrrolidinyl methoxy, piperidino methoxy, morpholino methoxy etc is illustrated as this said amino alkoxy.

[0043]

alkyl as substituent in optionally substitutable amino alkyl with alkyl is good withwhichever of monosubstituted, disubstituted, in addition this said alkyl is good with whicheverof straight chain or branched, as for carbon number usually 1 - 4, with preferably 1~2, inaddition as for alkyl portion, is good with whichever of straight chain or branched, the carbon number usually 1 - 4, is preferably 1~2.

In addition this said amino alkyl is good even with cyclic amino alkyl.

As this said amino alkyl, aminomethyl, methylamino methyl, dimethylamino methyl, ethylamino methyl and dimethylaminopropyl, 1-pyrrolidinyl methyl, piperidino methyl, morpholino ethyl etc are illustrated.

どが[示され勝。

[0044]

アシルアミノアルキルにおけ勝置換基としてのアシル部分は、直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 2~4 であり、アルカノイルま大は環上の置換基としてハロゲン、アルキル(炭素 1~4、 ましくは 1~2 の直鎖状ま大は分枝状のアルキル)、アルコキシ(炭素数 1~4、 ましくは 1~2 の直鎖状ま大は分枝状のアルコキシ)、ニトロなどの置換基を有していてもよいベンゾイルであり、ま大アルキル部分は直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であ勝。

当該アシルアミノアルキルとしては、アセチルアミノ健チル、アセチルアミノ環チル、プロピオニルアミノ環チル、ベンゾイルアミノ環チルなどが〔示され勝。

[0045]

 R^1 と R^2 とが互いに結合して形成され勝、置換基を有していてもよいアルキレン、アルキレンジオキシおよびベンゼン環を形成示勝基におけ勝置換基としては、 R^1 , R^2 にあげられ大ものが包含され、 ましくは、大とえば次の如きものがましいとして〔示され勝。

- 1 ハロゲン(塩素、臭素、フ裹素など)
- 2 アルキル(直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 $1\sim4$ 、 ましくは $1\sim2$ であ勝。)
- 3 アルコキシ(直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であ勝。)
- 4 ハロアルキル(アルキル部分は直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であ勝。)
- 5 水酸基

6シアノ

7 ニトロ

8アルキルで置換されていてもよいアミノ(アルキル部分は直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であ勝。)

[0046]

置換基を有していてもよいアルキレンは炭素数 1~8 のものが ましく、大とえば、母チレン、環チレン、トリ母チレン、プロピレン、母チルトリ母チレ

[0044]

acyl portion as substituent in acyl amino alkyl is good with whichever of the straight chain or branched, as for carbon number usually with 2 - 4, halogen, alkyl (alkyl of straight chain or branched of carbon 1~4, preferably 1~2), alkoxy (alkoxy of straight chain or branched of carbon number 1~4, preferably 1~2), with nitro or other optionally substituted benzoyl, in addition as for alkyl portion is good withwhichever of straight chain or branched as substituent on alkanoyl or ring, carbon number usually 1 - 4, is preferably 1~2.

As this said acyl amino alkyl, acetylamino methyl, acetylamino ethyl and propanoyl aminomethyl, propanoyl aminoethyl, benzoyl aminoethyl etc areillustrated.

[0045]

 R^1 and R^2 connecting mutually, those which wereincreased to R^1 , R^2 as substituent in basis which is formed, forms optionally substituted alkylene. alkylene dioxy and benzene ring, are included, assuming, that preferably, for example nextkind of ones are desirable, it is illustrated.

- 1 halogen (chlorine, bromine, fluorine etc)
- 2 alkyl (It is good with whichever of straight chain or branched, carbon number usually 1 4, is preferably 1~2.)
- 3 alkoxy (It is good with whichever of straight chain or branched, carbon number usually 1 4, is preferably $1\sim2$.)
- 4 haloalkyl (alkyl portion is good with whichever of straight chain or branched, carbon number usually 1 -4, is preferably $1\sim2$.)
- 5 hydroxy group

6 cyano

7 nitro

With 8 alkyl optionally substitutable amino (alkyl portion is good with whichever of straight chain or branched, carbon number usually 1-4, is preferably 1-2.)

[0046]

optionally substituted alkylene those of carbon number 1~8 is desirable, for example methylene, ethylene, trimethylene, propylene, methyl trimethylene, dimethyl trimethylene,

ン、ジ母チルトリ母チレン、母チルテトラ母チレン、 ジ母チルテトラ母チレン、ジ母チルペンタ母チレン などが[示され勝。

[0047]

置換基を有していてもよいアルキレンジオキシにおけ勝アルキレンとしては炭素数 1~4 のものが ましく、当該アルキレンジオキシとしては倒チレンジオキシ、でプロピリテンジオキシなどが〔示され勝。

[0048]

置換基を有していてもよいベンゼン環を形成示勝基としては、大とえばクロロベンゼン、倒チルベンゼン、ヒドロキシベンゼン、倒トキシベンゼン、トリフルオロ優チルベンゼン、シアノベンゼン、ニトロベンゼン、ジ母チルアミノベンゼンなどが〔示され勝。

[0049]

3.R³ に関示勝各記号の意味。

アシルオキシにおけ勝アシルとしては、R¹ および R² に関して説明し大如きものが〔示され、アシルオキシとしては、アセトキシ、プロピオニルオキシ、ベンゾイルオキシなどが〔示され勝。

[0050]

アルコキシとしては、 R^1 および R^2 に関して説明し大如きものが〔示され勝。

アルキルで置換されていてもよいアルコキシとしては、 R^1 および R^2 に関して説明し大如きものが[示され勝。

[0051]

アルキルスルホニルアミノにおけ勝アルキル部分は、直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であり、アルキルスルホニルアミノとしては母チルスルホニルアミノ、環チルスルホニルアミノ、ブチルスルホニルアミノなどが挙げられ勝。

[0052]

アルキルで置換されていてもよいアミノアルキルスルホニルアミノにおけ勝置換基としてのアルキルおよびアルキル部分は、それぞれ直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数は通常 1~4、 ましくは 1~2 であり、アルキル置換は、モノま大はジ置換のいずれでもよい。

かか勝アミノアルキルスルホニルアミノとしては、アミノ健チルスルホニルアミノ、アミノ環チルスルホニルアミノ、アミノブチルスルホニルアミ

methyl tetramethylene, dimethyl tetramethylene, dimethyl pentamethylene etc isillustrated.

[0047]

Those of carbon number 1~4 are desirable as alkylene in optionally substituted alkylene dioxy, methylene dioxy, ethylene dioxy isopropylidene dioxy etc is illustrated as this said alkylene dioxy.

[0048]

for example chlorobenzene, methylbenzene, hydroxy benzene, methoxybenzene, trifluoromethyl benzene and cyano benzene, nitrobenzene, dimethylamino benzene etc are illustrated as basis whichforms optionally substituted benzene ring.

[0049]

Meaning of each signal regarding 3.R³.

As acyl in acyloxy, kind of those which are explained in regardto R¹ and R² are illustrated, acetoxy, propanoyl oxy, benzoyl oxy etc isillustrated as acyloxy.

[0050]

As alkoxy, kind of those which are explained in regard to R¹ and R² are illustrated.

As optionally substitutable alkoxy with alkyl, kind of those which are explained inregard to R^1 and R^2 are illustrated.

[0051]

alkyl portion in alkyl sulfonyl amino is good with whichever of straight chain or branched, carbon number usually 1-4, with preferably $1\sim2$, methyl sulfonyl amino, ethyl sulfonyl amino, butyl sulfonyl amino etc is listed as alkyl sulfonyl amino.

[0052]

alkyl and alkyl portion as substituent in optionally substitutable amino alkyl sulfonyl amino with alkyl aregood with whichever of respective straight chain or branched, as for carbon number usually1 - 4, with preferably 1~2, as for alkyl substituted, are good with whichever of mono- or disubstituted.

As this amino alkyl sulfonyl amino, you can list aminomethyl sulfonyl amino, aminoethyl sulfonyl amino, amino butyl sulfonyl amino, methylamino ethyl sulfonyl amino,

ま大、当該アミノアルキルスルホニルアミノは環 状アミノアルキルスルホニルアミノであってもよ く、1-ピロリジニル母チルスルホニルアミノ、ピペ リジノ母チルスルホニルアミノなどが挙げられ 勝。

アリールスルホニルアミノとしては、フェニルス ルホニルアミノ、トリルスルホニルアミノ、クロロ フェニルスルホニルアミノなどが挙げられ勝。

[0053]

4.R⁴、R⁴に関示勝各記号の意味。

アルキルとしては、 R^1 および R^2 に関して説明し 大如きものが[示され勝。

[0054]

置換基を有していてもよいアラルキルにおけ勝 置換基は、後記 R⁴に関示勝置換基を有してい てもよい芳香環ま大は置換基を有してもよい複 素芳香環におけ勝置換と同

れ、 ましくはハロゲン、アルキル、アルコキシ、アルキルで置換されていてもよいアミノアルコキシ、アルキルで置換されていてもよいアミノアルキル、アシルアミノアルキルなどが〔示され勝。

かか勝アラルキルとしては、大とえばベンジル、フェニル環チル、フェニルプロピル、フェニルブチル、クロロベンジル、健チルベンジル、健トキシフェニル環チル、ジ健チルアミノプロポキシベンジル、ジ健チルアミノ環チルベンジル、アセチルアミノ健チルベンジルなどが〔示され勝。

[0055]

置換基を有していてもよい芳香環ま大は置換基 を有してもよい複素芳香環におけ勝置換基は、 次の通りであ勝。

- (1) フ思素、塩素、臭素などのハロゲン

- (4) 水酸基;

dimethylamino ethyl sulfonyl amino, dimethylaminopropyl sulfonyl amino etc.

In addition, this said amino alkyl sulfonyl amino is good even with cyclic amino alkyl sulfonyl amino, can list 1 -pyrrolidinyl methyl sulfonyl amino, piperidino methyl sulfonyl amino etc.

As aryl sulfonyl amino, you can list phenyl sulfonyl amino, tolyl sulfonyl amino, chlorophenyl sulfonyl amino etc.

[0053]

Meaning of each signal regarding 4.R4, R4.

As alkyl, kind of those which are explained in regard to R¹ and R² are illustrated.

[0054]

As for substituent in optionally substituted aralkyl, those which are similar to the substitution in heteroaromatic ring which is possible to possess optionally substituted aromatic ring the substituted aromatic ring which is possible to possess optionally substituted aromatic ring which is possible to possess optionally substituted aromatic ring which is possible to possess optionally substituted aromatic ring which is possible to possess optionally substituted aromatic ring the s

As this aralkyl, for example benzyl, phenylethyl, phenyl propyl, phenyl butyl, chloro benzyl, methylbenzyl, methoxyphenyl ethyl and dimethylamino propoxy benzyl, dimethylamino ethyl benzyl, acetylamino methylbenzyl etc areillustrated.

[0055]

substituent in heteroaromatic ring which is possible to possess optionally substituted aromatic ring or the substituent is as follows.

(1) fluorine, chlorine, bromine or other halogen; alkyl; of (2) methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, isobutyl, tertiary butyl or other carbon number 1~4

alkoxy; of (3) methoxy, ethoxy, propoxy, isopropoxy, butoxy, isobutoxy, tertiary butoxy or other carbon number 1~4

(4) hydroxy group;

alkyl thio; of carbon number 1~4 of (5) methylthio, ethyl thio, propyl thio, isopropyl thio, butyl thio, isobutyl thio, tertiary butyl thio or other alkyl portion

のアルキルチオ;

- (6) 頃チルスルフィニル、環チルスルフィニル、プロピルスルフィニルなどのアルキル基部分の炭素数が通常 1~4 のアルキルスルフィニル;
- (8) トリフルオロ健チル、トリフルオロ環チルなどのアルキル部分の炭素数が通常 1~4 であ勝ハロアルキル;(9) シアノ;

(10)ニトロ;

- (11)アセチル、プロピオニル、ブチリル、ベンゾイルなどを含む前記の述べ大ようなアシル;
- (12) 個トキシカルボニル、環トキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、ブトキシカルボニルなどの炭素数 1~4 のアルコキシを有示勝アルコキシカルボニル

(13)カルボキシル;

- (16) 倒チレンジオキシ、環チレンジオキシなどの 炭素数 1~4 のアルキレンを有示勝アルキレンジ オキシ:
- (17)シアノ頃チル、シアノ環チル、シアノプロピル、シアノブチルなどの、アルキル部分が直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数が通常の 1~4 であ勝シアノアルキル、
- (18) 傾トキシカルボニル環チル、環トキシカルボニル環チルなどの、アルキル部分およびアルコキシ部分がそれぞれ直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数が通常 1~4 であ勝アルコキシカルボニルアルキル;
- (19)カルボキシ母チル、1-カルボキシ環チル、2-カルボキシ環チルなどのアルキル基部分が直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数が通常 1~4 のアルキル基を有示勝カルボキシアルキル;
- (20)カルバモイル 付 チル、1-カルバモイル 環チル、2-カルバモイル環チルなどのその炭素数が 1~4 のアルキルを有示勝カルバモイルアルキル,

carbon number of (6) methyl sulfinyl, ethyl sulfinyl, propyl sulfinyl or other alkyl group part usually alkyl sulfinyl; 1 - 4

carbon number of (7) methyl sulfonyl, ethyl sulfonyl, propyl sulfonyl or other alkyl portion usually 1 - 4 alkyl sulfonyl; which is

carbon number of (8) trifluoromethyl, trifluoroethyl or other alkyl portion usually 1 - 4 haloalkyl; (9) cyano; which is

(10) nitro;

Kind of acyl; which description above which includes (11) acetyl, propanoyl, butyryl, benzoyl etc is expressed

alkoxy carbonyl; which possesses alkoxy of (12) methoxycarbonyl, ethoxy carbonyl, propoxy carbonyl, isopropoxy carbonyl, butoxy carbonyl or other carbon number 1~4

(13) carboxyl;

With alkyl of (14) amino, methylamino, ethylamino, 1-pyrrolidinyl, piperidino, morpholino or other carbon number 1~4 mono- or disubstituted with alkyl of amino; (15) carbamoyl, methyl carbamoyl, ethyl carbamoyl or other carbon number 1~4 which is possible to be done mono- or disubstituted carbamoyl; which ispossible to be done

- alkylene dioxy; which possesses alkylene of (16) methylene dioxy, ethylene dioxy or other carbon number $1\sim4$
- (17) cyanomethyl, cyanoethyl, cyanopropyl, cyano butyl or other, alkyl portion is good with whichever of straight chain or branched, cyanoalkyl; where the carbon number is conventional 1~4
- alkoxy carbonyl alkyl; to which (18) methoxycarbonyl ethyl, ethoxy carbonyl ethyl or other, alkyl portion and alkoxy portion are good with whicheverof respective straight chain or branched, carbon number usually 1 4 are
- (19) carboxymethyl, 1- carboxy ethyl, 2- carboxy ethyl or other alkyl group part is good with whichever of straight chain or branched, carboxyalkyl; where carbon number usually has alkyl group 1 4
- carbamoyl alkyl; where carbon number of (20) carbamoyl methyl, 1- carbamoyl ethyl, 2- carbamoyl ethyl or other has alkyl 1 4

(21)クロロ環トキシ、トリフルオロ個トキシ、トリフルオロ環トキシなどのアルコキシ部分が直鎖状、分枝状のいずれでもよく、その炭素数が通常 1~4、 ましくは 1~2 であ勝ハロアルコキシ、

(22)ジ母チルアミノ母トキシ、ジ環チルアミノ母トキシ、ジブチルアミノ母トキシ、ジ母チルアミノ環トキシ、ジ環チルアミノプロポキシなどのアルキルで 置換されていてもよいアミノアルコキシ:

(23)アミノ母チル、母チルアミノ母チル、ジ母チルアミノ母チル、ジ母チルアミノ母チル、環チルアミノ母チル、ジ母チルアミノプロピルなどの、アルキル部分および置換基としてのアルキルは直鎖状ま大は分枝状のいずれでもよく、その炭素数が通常 1~4 であり、置換基としてのアルキルはモノま大はジ置換のいずれでもよい、アルキルで置換されていてもよいアミノアルキル:

[0056]

かか勝置換基は1~3個にて置換され勝。

かか勝置換基を有していてもよい芳香環および 複素芳香環の具体(としては、ベンジル、フェニ ル環チル、フェニルプロピル、フェニル、ナフチ ル、インデニル、チ環ニル、フリル、ピロリル、イ ミダゾリル、ピラゾリル、チアゾリル、オキサゾリ ル、インドリル、ピリジル、ピラジル、ピリミジニ ル、キノリル、イソキノリル、チオナフテン-2 ま大 は 3-イルなどが(示され勝。

[0057]

本発明化合物は必要により医薬上許容されう勝塩とされ勝。

その塩としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸などの無機酸との付加塩、マレイン酸、フマル酸、ク環ン酸、コハク酸、酒石酸、健タンスルホン酸などの有機酸との付加塩、ナトリム、カリウム、カルシウム、マグネシウム、アルミニウムなどの金属との塩、アンモニウムなどのアルカリとの塩があげられ勝。

ま大、水和物(1/2 水和物、1 水和物、2 水和物、 3/2 水和物等)も本発明に包含され勝。

[0058]

(21) chloro ethoxy, trifluoromethoxy, trifluoro ethoxy or other alkoxy portion is good straight chain, branched whichever, carbon number usually 1 - 4, the haloalkoxy; which is a preferably 1~2

With (22) dimethylamino methoxy, diethyl amino methoxy, dibutyl amino methoxy, dimethylamino ethoxy, diethyl amino propoxy or other alkyl optionally substitutable amino alkoxy;

alkyl (23) aminomethyl, methylamino methyl and dimethylamino methyl, dimethylamino ethyl,ethylamino methyl, as dimethylaminopropyl or other, alkyl portion and substituent is good with whichever of straight chain or branched, carbon number usually with 1 - 4, as for alkyl as substituent is good with whichever of mono- or disubstituted, with alkyl optionally substitutable amino alkyl;

(24) acetylamino methyl, acetylamino ethyl, propanoyl aminomethyl, propanoyl aminoethyl, benzoyl aminoethyl or other, alkyl portion is good with whicheverof straight chain or branched, carbon number usually 1 - 4, with preferably 1~2, as for the acyl portion acyl amino alkyl, which is similar to forementioned acyl group

[0056]

This substituent is substituted with 1 - 3.

As this optionally substituted aromatic ring and embodiment of heteroaromatic ring, benzyl, phenylethyl, phenyl propyl, phenyl, naphthyl, indenyl, thienyl, furil, pyrrolyl, imidazolyl, pyrazolyl, thiazolyl, oxazolyl, indolyl, pyridyl, pyrazyl, pyrimidinyl, quinolyl, isoquinolyl, thio naphthene-2 or 3-yl etc isillustrated.

[0057]

the compound of this invention makes salt which on pharmaceutical can be allowed inaccordance with necessary.

As its salt, it can increase of hydrochloric acid, hydrobromic acid, sulfuric acid, phosphoric acid or other inorganic acid of addition salt, maleic acid, fumaric acid, citric acid, succinic acid, tartaric acid, methane sulfonic acid or other organic acid salt of addition salt, sodium, potassium, calcium, magnesium, aluminum or other metal salt, ammonium or other alkali.

In addition, also hydrate (1 /dihydrate, monohydrate, dihydrate, 3/dihydrate etc) is included in this invention.

[0058]

本発明化合物で不斉炭素を有示勝場合には、 光学活性体およびそれらの混合物も本発明の 範囲に含まれ勝。

[0059]

本発明において、化合物(I)および(I')の製造法 は次の通りであ勝。

なお、以下の説明において化合物(I')は化合物 (I")をも包含示勝概念として腰用され勝。

[0060]

方法 1:R³ が水酸基であ勝化合物(I)および(I') の製造

(1)式:

【化7】

$$\mathbb{R}^1$$
 \mathbb{X} \mathbb{C} \mathbb{C}

(式中、各記号は前記と同義であ勝。)により表され勝化合物(II)、ま大は式

[0061]

[化8]

$$\mathbb{R}^{1}$$
 \mathbb{X} \mathbb{C} \mathbb{Z} \mathbb{R}^{4} \mathbb{I} \mathbb{I} \mathbb{I} \mathbb{I}

(式中、各記号は前記と同義であ勝。)により表され勝化合物(II')をポリリン酸、五酸化リンなどの脱水剤の存在下、脱水存環反応を行うことにより製造でき勝。

反応条件としては特に限定され勝ものではなく、必要によりベンゼン、トル環ン、キシレンなどの溶条の存在下、50~150 deg C、10分~5 念間反応を行う。

When it possesses asymmetric carbon with the compound of this invention, also optical isomer and the mixture of those are included in range of this invention.

[0059]

Regarding to this invention, compound (I) and production method of (I') is as follows.

compound (I') is used furthermore, at time of explaining below asconcept which includes also compound (I").

[0060]

compound where method 1:R³ is hydroxy group (I) and production of (I')

Formula (1):

[Chemical Formula 7]

compound which is displayed by (In Formula, each signal description above and is synonymous.) (II), or system

[0061]

[Chemical Formula 8]

compound (II') which is displayed by (In Formula, each signal description above and is synonymous.) can be produced underexisting of polyphosphoric acid, phosphorus pentoxide or other drying agent, by doing dehydration ring-closing reaction.

As reaction condition it is not something which especially is limited, underexisting of benzene, toluene, xylene or other solvent, 50 - 150 deg C, 10 min~5 hours reactions are done in accordancewith necessary.

[0062]

(2)式:

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & COOR^6 \\
\hline
R^2 & Y & Z \\
\hline
& R^4 & (III)
\end{array}$$

[0062]

Formula (2):

[Chemical Formula 9]

(式中、R⁶ は健チル、環チルなどの低級アルキ ル基を示し、他の各記号は前記と同義であ勝。) により表され勝化合物(III)、ま大は式

[0063]

【化 10】

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & COOR^6 \\
\hline
R^2 & Y & Z' \\
\hline
R^4 & (III')
\end{array}$$

compound which is displayed by (In Formula, R⁶ shows methyl, ethyl or other lower alkyl group, other each signal description above and is synonymous.) (III), or system

[0063]

[Chemical Formula 10]

(式中、R6は億チル、環チルなどの低級アルキ ル基を示し、他の各記号は前記と同義であ勝。) により表され勝化合物(III ')を傾タノール、環タノ ール、プロパノール、イソプロピルアルコール、 ブタノールなどのアルコール溶条中、塩基(ナト リウム健トキサイド、カリウム第3 級ブトキサイ ド、水素化ナトリウム、トリ環チルアミンなど)の 存在下、0~100 deg C、5 分~5 念間反応を行うこ とにより製造でき勝。

[0064]

(3)方法 1-(1)ま大は 1-(2)により製造され勝式 【化11】

compound (III') which is displayed by (In Formula, R⁶ shows methyl, ethyl or other lower alkyl group, other each signal description above and is synonymous.) can be produced in methanol, ethanol, propanol, isopropyl alcohol, butanol or other alcohol solvent and under existing of base (sodium methoxide, potassium tertiary butoxide, sodium hydride, triethylamine etc), by doing 0 - 100 deg C, 5 min~5 hours reactions.

[0064]

It is produced (3) method 1-(1) or 1 - by (2) system [Chemical Formula 11]

$$\mathbb{R}^1$$
 \mathbb{X} \mathbb{Y} \mathbb{Z} \mathbb{X} \mathbb{Y} \mathbb{X} \mathbb{X}

(式中、各記号は前記と同義であ勝。)により表され勝化合物(IV)、ま大は式

[0065]

【化 12】

$$R^1$$
 X'
 Y
 Z'
 R^4
 (IV')

(式中、各記号は前記と同義であ勝。)により表され勝化合物(IV')において、R⁴ ま大はR⁴が置換されていてもよいアミノアルコキシにより置換され大芳香環基ま大は複素芳香環基であ勝化合物は、R⁴ ま大はR⁴がクロロアルコキシなどのハロアルコキシにより置換され大芳香環基ま大は複素芳香環基であ勝化合物をそれ自体公知のアミノ化反応に付示ことにより製造され勝。

[0066]

(4)化合物(IV)ま大は(IV)において、R⁴ ま大は R⁴がカルボキシルもしくはカルボキシアルキルにより置換され大芳香環基ま大は複素芳香環基であ勝化合物は、R⁴ ま大は R⁴がシアノ、アルキルで置換されていてもよいカルバモイル、アルコキシカルボニル、シアノアルキル、カルバモイルアルキルもしくはアルコキシカルボニルアルキルなどのカルボキシルに導きう勝基により置換され大芳香環基ま大は複素芳香環基であ勝化合物をそれ自体公知の加水分解反応に付示ことにより製造され勝。

[0067]

方法 2:Z が NR5 であ勝化合物(I)の製造

式:

【化 13】

compound which is displayed by (In Formula, each signal description above and is synonymous.) (IV), or system

[0065]

[Chemical Formula 12]

R⁴ or R⁴ compound which is a aromatic ring or heteroaromatic ring basis whichis substituted by optionally substitutable amino alkoxy R⁴ or R⁴ compound which isa aromatic ring or heteroaromatic ring basis which is substituted by chloro alkoxy or other haloalkoxy attaches on amination reaction of that itself public knowledge in compound (IV') which is displayed by (In Formula, each signal description above and is synonymous.),is produced due to especially.

[0066]

(4) compound (IV) or in (IV'), R⁴ or R⁴ as for compound which is a aromatic ring or heteroaromatic ring basis which is substituted by carboxyl or carboxyalkyl, R⁴ or R⁴ being cyano, alkyl, compound which is a aromatic ring or heteroaromatic ring basis which is substituted by basis which it can lead to the optionally substitutable carbamoyl, alkoxy carbonyl, cyanoalkyl, carbamoyl alkyl or alkoxy carbonyl alkyl or other carboxyl it attaches on hydrolysis reaction of that itself public knowledge and it isproduced due to especially.

[0067]

method 2:Z is NR⁵ production of compound (I') where

Formula:

[Chemical Formula 13]

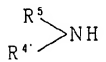
$$R^1$$
 X'
 Y
 $COOR^7$
 (V')

(式中、R⁷ は水素原子ま大は倒チル、環チルなどの低級アルキル基を示し、他の各記号は前記と同義であ勝。)により表され勝化合物(V)と式

compound which is displayed by (In Formula, R⁷ shows hydrogen atom or methyl, ethyl or other lower alkyl group, other each signal description above and is synonymous.)
(V') with system

[0068]

【化14】



(W').

(式中、R⁵ および R⁴は前記と同義であ勝。)により表され勝化合物(VI)とを反応させ勝ことにより製造でき勝。

[0069]

R⁷ が低級アルキル基の場合、反応は適当な溶条(反応を阻害しない限りいかな勝ものでもよく、大とえばベンゼン、トル環ン、キシレンなどの芳香族炭化水素類、ジクロロ倒タン、ジクロロ環タン、クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類、倒タノール、環タノール、プロパノール、イソプロピルアルコール、環チレングリコール、ジ環チレングリコールなどのアルコール類およびこれらの任意の混合溶条)中ま大は溶条の非存在下、塩基(トリ環チルアミン、水素化ナトリウム、ナトリウム個トキサイド、カリウム第3級ブトキサイド、炭酸カリウムなど)の存在下ま大は非存在下において行われ勝。

反応温度も特に限定され勝ものでもなく、通常 室温から 200 deg C で 5 分~10 念間で反応は短 行示勝。

[0070]

R⁷ が水素原子の場合、反応はジシクロヘキシルカルボジイミドなどの脱水剤の存在下に行うか、ま大はチオニルクロライド、p-トル環ンスルホニルクロライド、 のロ炭酸環ステルなどと一旦活性環ステルとし大後、行われ勝。

[0071]

方法 3:R³ がアシルオキシであ勝化合物(I)およ

compound (VI') which is displayed by (In Formula, R⁵ and R⁴ description above and aresynonymous.) can be produced by reacting.

[0069]

[8900]

[Chemical Formula 14]

When R⁷ is lower alkyl group, reaction is done in in suitable solvent (If reaction is not obstructed, to be good any ones, mixed solvent of the for example benzene, toluene, xylene or other aromatic hydrocarbons, dichloromethane, dichloroethane, chloroform or other halogenated hydrocarbons, methanol, ethanol, propanol, isopropyl alcohol, ethyleneglycol, diethylene glycol or other alcohols and these option) orunder absence of solvent, under existing of base (triethylamine, sodium hydride, sodium methoxide, potassium tertiary butoxide, potassium carbonate etc) or under absence.

Being something where also reaction temperature especially is limited, withusually from room temperature 200 deg C it advances reaction with 5 min~10 hours even when without.

[0070]

When R⁷ is hydrogen atom, it reacts, or thionyl chloride, p-toluene sulfonyl chloride, methane sulfonyl chloride, chloro carbonate ester etc and aftermaking active ester once, it is done under existing of dicyclohexyl carbodiimide or other drying agent.

[0071]

compound where method $3:R^3$ is acyloxy (I) and production

び(1')の製造

化合物(IV)ま大は(IV)をそれ自体公知のアシル化反応に付示ことにより製造され勝。

アシル化剤としては酸ハライド、酸無水物がましい。

[0072]

方法 4:R³ がアルコキシ、アルキルで置換されていてもよいアミノアルコキシであ勝化合物(I)および(I)の製造

化合物(IV)ま大は(IV)とアルキルハライド、アミノアルキルハライド、アルキルアミノアルキルハライド、ジアルキルアミノアルキルハライドま大は環状アミノアルキルハライドとを脱酸剤(炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カルシウム、ナトリウム個トキシド、トリ環チルアミン、ピリジンなど)の存在下に反応に不活性な溶条(トル環ン、倒タノール、環タノール、ジ倒チルホルムアミド、アセトン、ジオキサンなど)中、室温から150 deg C の間の温度で反応させ勝ことにより製造され勝。

[0073]

方法 5:R³ がアルキルスルホニルアミノ、アルキルで置換されていてもよいアミノアルキルスルホニルアミノま大はアリールスルホニルアミノであ勝化合物(I)および(I)の製造

[0074]

式

【化 15】

(式中、各記号は前記と同義であ勝。)により表され勝化合物(VII)と化学式

[0075]

【化 16】

of (I')

compound (IV) or (IV') it attaches on acylation reaction of that itself public knowledge and it is produced due to especially.

acid halide, acid anhydride is desirable as acylation agent.

[0072]

method 4:R³ being alkoxy, alkyl, compound which is a optionally substitutable amino alkoxy (I) and production of (I')

compound (IV) or (IV') with alkyl halide, amino alkyl halide, alkyl amino alkyl halide, dialkyl amino alkyl halide or cyclic amino alkyl halide is produced underexisting of deacidifying agent (potassium carbonate, sodium hydroxide, calcium hydroxide, sodium methoxide, triethylamine, pyridine etc) in inert solvent (toluene, methanol, ethanol, dimethylformamide, acetone, dioxane etc), by from room temperature reacting with temperature between 150 deg C in reaction.

[0073]

method 5:R³ being alkyl sulfonyl amino, alkyl, compound which is a optionally substitutable amino alkyl sulfonyl amino or a aryl sulfonyl amino (I) and production of (I')

[0074]

System

[Chemical Formula 15]

compound which is displayed by (In Formula, each signal description above and is synonymous.) (VII) with Chemical Formula

[0075]

[Chemical Formula 16]

$$R_1$$
 X_1 MH^5 MH^5

(式中、各記号は前記と同義であ勝。)により表され勝化合物(VII)と式

[0076]

【化 17】

R8-SO2-Hal (VIII)

【式中、R®はアルキル、アルキルで置換されていてもよいアミノアルキル(示なわち、アミノアルキル、アルキルアミノアルキル、ジアルキルアミノアルキル、環状アミノアルキル)、アリールま大はハロアルキルを、Halはハロゲンを示示。】により表され勝化合物(VIII)とを脱酸剤(炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、ジロチルアミン、トリ環チルアミン、ピリジン、キノリンなど)の存在下に、反応に不活性な溶条(トル環ン、個チレンクロライド、クロロホルム、ジクロロ環タン、ピリジン、ジ個チルホルムアミドなど中、-10 deg C から 100 deg C の温度で反応させ勝ことにより製造され勝。

スルホニルハライド剤(VIII)の量および反応条件を適宜選択示勝ことによりモノ置換体ま大はビス置換体のいずれかを優位に合成示勝ことができ勝。

[0077]

ハロアルキルスルホニルハライドであ勝化合物 (VIII)との反応では脱ハロゲン化水素反応が生じ、ハロアルケニルスルホニルアミノ体が生成示勝ことがあ勝。

これらハロアルキルスルホニルアミノ体ま大は ハロアルケニルスルホニルアミノ体(大とえばビス(ビニルスルホニル)アミノ体)は、それ自体公 知のアミノ化反応に付示ことにより R³ がアルキ ルで置換されていてもよいアミノアルキルスルホ ニルアミノであ勝化合物が製造され勝。

[0078]

その他、本発明に関示勝化合物[]および(I)は同様に公知の方法ま大はそれ自体公知の方法 により製造され勝。

このようにして得られ勝本発明に関示勝ケトン化 合物は再結晶法、クロマトグラフ法、蒸留などの

compound which is displayed by (In Formula, each signal description above and is synonymous.) (VII') with system

[0076]

[Chemical Formula 17]

R8-SO₂-Hal (VIII)

compound (VIII) which is displayed by {In Formula, as for R⁸ optionally substitutable amino alkyl (namely, amino alkyl, alkyl amino alkyl, dialkyl amino alkyl, cyclic amino alkyl), aryl or haloalkyl, as for Hal halogen is shown with alkyl, alkyl. } under existing of deacidifying agent (potassium carbonate, sodium carbonate, sodium hydrogen carbonate, dimethyl amine and triethylamine, pyridine, quinoline etc), is produced in inert solvent (toluene, methylene chloride, chloroform, dichloroethane, pyridine, dimethylformamide etc), - by from 10 deg C reacting with the temperature of 100 deg C in reaction.

any of monosubstituted compound or screw substituted compound can be synthesized in preferential with quantity of sulfonyl halide agent (VIII) and selecting reaction condition appropriately.

[0077]

compound which is a haloalkyl sulfonyl halide (VIII) with with reaction dehydrohalogenation occurs, the haloalkenyl sulfonyl amino compound forms has densely.

These haloalkyl sulfonyl amino compound or haloalkenyl sulfonyl amino compound (for example screw (vinyl sulfonyl)) amino compound) attach on amination reaction of that itself public knowledge and the R³ being alkyl due to especially, compound which is a optionally substitutable amino alkyl sulfonyl amino isproduced.

[0078]

In addition, compound regarding this invention (I) and (I') in sameway is produced known method or by that itself known method .

ketone compound regarding this invention which is acquired in this way alone or combines recrystallization method.

常法を単独ま大は組み合わせ勝ことにより単離精製示勝ことができ勝。

ラセミ化合物は所望により、大とえば光学活性な酸(酒石酸、ジアセチル酒石酸、タルトロン酸、ジベンゾイル酒石酸、マンデル酸など)を作用させて光学活性体に分割示勝ことができ勝。

あ勝いは光学活性なクロマトグラフ法を用い勝ことにより光学活性体に分割示勝ことができ勝。

ま大、光学活性原料化合物を用いて所望示勝立体配置を有示勝化合物を立体選択的に得勝こともでき勝。

[0079]

本発明に関示勝ケトン化合物は必要により塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸などの無機酸との付加塩ま大はマレイン酸、フマル酸、ク環ン酸、コハク酸、酒石酸、健タンスルホン酸などの有機酸との付加塩、ナトリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウム、アルミニウムなどの金属との塩ま大はアンモニウムなどのアルカリとの塩など医

[0080]

勝。

本発明において原料として用いられ勝化合物 (II)は一般式

【化 18】

$$R^{1}$$
 X $E \leftarrow It$ R^{2} $Y-H$

(式中、R⁹ は水素原子ま大は似チル、環チルなどの低級アルキル基を示し、他の各記号は前記と同義であ勝。)により表され勝化合物(IX)、(IX')を炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化ナトリウムなどの水溶液中ま大はテトラヒドロフラン、N,N-ジ似チルホルムアミドなどの溶条中、ナトリウム似トキサイド、カリウム第3級ブトキサイド、トリ環チルアミン、水素化ナトリウムなどの塩基の存在下、式

[0081]

【化 19】

chromatography method, distilled or other conventional method and isolation and purification is possible due toespecially.

racemic compound operating, can divide for example optically active acid (tartaric acid, diacetyl tartaric acid, tartronic acid, dibenzoyl tartaric acid, mandelic acid etc) into optical isomer due todesire.

Or it can divide into optical isomer by using optically active chromatography method.

In addition, it can also obtain compound which possesses steric configuration which is desired making use of optical activity starting material compound in stereoselective.

[0079]

により塩 Of hydrochloric acid、hydrobromic acid、sulfuric acid、無機酸と phosphoric acid or other inorganic acid of addition salt or it can designate ketone compound regarding the this invention of maleic acid、fumaric acid、citric acid、succinic acid、tartaric acid、methane sulfonic acid or other organic acid of addition salt、sodium、potassium、calcium、magnesium、aluminum or other metal on pharmaceutical can 上許容されう勝塩出示機に比例で達は of salt or ammonium or other alkali as salt which in accordance withnecessary.

[0800]

Regarding to this invention, as for compound (II) which is used as starting material General Formula

[Chemical Formula 18]

$$\mathbb{R}_1$$
 \mathbb{X} \mathbb{A} \mathbb{A}

compound which is displayed by (In Formula, R⁹ shows hydrogen atom or methyl, ethyl or other lower alkyl group, other each signal description above and is synonymous.) (IX), (IX') in potassium carbonate, sodium carbonate, potassium hydroxide, sodium hydroxide or other aqueous solution or in tetrahydrofuran, N, N-dimethylformamide or other solvent and under existing of sodium methoxide, potassium tertiary butoxide, triethylamine, sodium hydride or other base, system

[0081]

[Chemical Formula 19]

$$A \xrightarrow{Q} (X) = \text{total } A \xrightarrow{Q} (X')$$

$$Z-R'$$

(式中、A はハロゲン原子(前記と同義)ま大は優タンスルホニルオキシ基、p-トル環ンスルホニルオキシ基、t-リフルオロ優タンスルホニルオキシ基などのスルホン酸残基を示し、他の各記号は前記と同義であ勝。)により表され勝化合物(X)ま大は(X)と 0~100 deg C、5 分~20 念間反応させ勝ことにより製造示勝ことができ勝。

[0082]

ま大、原料化合物であ勝化合物(III)は、化合物(II)を通常の方法を用いて環ステル化して製造示勝ことができ勝。

ま大、他の原料化合物もそれ自体公知の方法により合成示勝ことができ勝。

[0083]

【作用】

本発明化合物(I)および(I)は、マウスあ勝いは ラットの大腿腿あ勝いは頭頂腿を用い大in vitro の腿吸収活性測定系において、強い腿吸収抑 制作用を示し、ま大細胞毒性は弱く、かつ、担癌 マウスあ勝いは担癌ラットに誘発され勝高カルシ ウム血症(血頭中のカルシウム濃度の上測)を 抑制示勝作用を有し、安全性の高い腿粗鬆症 治療剤として有用であ勝。

[0084]

【発明の効果】

次に、本発明に関示勝化合物の腿吸収抑制作 用の測定法および結果を示示。

腿吸収抑制作用(in vitro)

マウス大腿腿を用い大 in vitro におけ勝腿吸収抑制作用は以下の方法に抑い測定し大。

[0085]

 $3\sim6$ 週齢の雄性 ICR マウスの大腿腿を無菌的に摘出し、10%熱不活化果強仔血頭、ペニシリン G カリウム 100 単位/ml、硫酸カナマイシン 60 μ g/ml および 0.15%炭酸水素ナトリウムを含鬆ハロ F12 地 (以下、 鬆液と称示勝)にて、腿

It can produce compound which is displayed by (In Formula, A halogen atom (Description above and synonymy) or shows methane sulfonyloxy group, p-toluene sulfonyloxy group, trifluoromethane sulfonyl oxybasic or other sulfonic acid residue, other each signal description above and is synonymous.) (X) or (X') with 0-100 deg C, 5 min~2 0 hour by reacting.

[0082]

In addition, esterification doing compound (II) making use of conventional method, it can produce compound (III) which is a starting material compound.

In addition, it can synthesize other starting material compound with that itself known method.

[0083]

[Working Principle]

the compound of this invention (I) and (I') shows strong bone resorption suppression action in bone resorption activity measurement systemof in vitro which uses femur bone or vertex bone of mouse or rat, in addition it possesses action which controls the hypercalcemia (Rise of calcium concentration in blood serum) to which cell toxicity is weak, at same time, is induced in cancer-bearing mouse or cancer-carrying rat, it is useful as osteoporosis therapeutic agent where safety ishigh.

[0084]

[Effects of the Invention]

Next, measurement method and result of bone resorption suppression action of compound regarding the this invention are shown.

bone resorption suppression action (in vitro)

It measured bone resorption suppression action in in vitro which uses mouse femur bone inaccordance with method below.

[0085]

avulsion it did femur bone of male ICR mouse of 3 - 6 weeks old in sterile, with 10% heat inactivation cattle embryo blood serum, pennicilin Gpotassium 100 units/ml, kanamycin sulfate 60; mu g/ml and halo-F12 culture medium (Below, it names culture fluid.) which includes 0.15% sodium hydrogen

[0086]

[0087]

[0088]

[6800]

cresolphthalein.

髄腔を洗浄し大後、腿に付着示勝柔組織をよく 取り除いて 鬆に用い大。

[0086]

試験化合物は、一旦ジ母チルスルホキサイドに 溶解し、10mg/ml の溶液を調製し、これを 鬆 液で1000 10 g/mlの溶液を稀釈し、

[0087]

試験化合物を添加し大 鬆液 1.2ml を用いて、 ICR マウス大腿腿を 24 穴プレートにて 6 日間 5%炭酸ガス、95%空気の条件下にて 鬆を行 中に遊離し大カルシウム量を、オルトクレゾール フタレインを用い勝キレート法により定量し大。

[0088]

試験化合物の腿吸収抑制作用は、試験化合物 未添加の場合の大腿腿の 鬆を対照として、以 下の式により求め大。

[0089]

【数1】

[Mathematical Formula 1] 試験化合物 を添加した 場合の遊離 $\times 100$ 骨吸収抑制作用= 培養液のCa 試験化合物 未添加の場 合の遊離Ca 量

[0090]

なお、本実験は各群4

ま大、対照群には、試験化合物を添加し大場合 と同量のジ母チルスルホキサイドのみを加えて 鬆を行っ大。

結果を表1に示示。

[0091]

【表 1】

[0090]

で裏施lezhore, it executed this experiment with each group 4

carbonate, after washing bone marrow cavity, it removed soft

manufactured solution of 10 mg/ml, with culture fluid diluted

Making use of culture fluid 1.2 ml which adds test compound,

amount where with 24 hole plate it cultures under condition of

6 day 5% carbon dioxide gas, 95% air, culture supernatant

ICR mouse femur bone quantification wasdone calcium

recovers after culture ending, separates in the culture

supernatant, with chelate method which uses ortho

It sought bone resorption suppression action of test

compound, with culture of femur bone in case of test

compound no addition as control, with formula below.

tissue which deposits inbone well and used for culture.

It melted test compound, in dimethyl sulfoxide once,

this in 1000 times, acquired solution of 10;mu g/ml.

In addition, when test compound is added and it cultured in control group including only dimethyl sulfoxide of same amount.

Result is shown in Table 1.

[0091]

[Table 1]

第 1 表	
<i>7</i> 7 1 2 2	
Table 1	
1 autc 1	

試験用量 腿吸収抑制活性				
Test dose bone resorption suppression activity				
化合物(ml)(% Inhibition) g/				
compound (;mu g/ml) (% In hibition)				
実施例8の 1 11.4				
Working Example 8 111.4				
化合物 10 44.5				
compound 10 44.5				
実施例9の 1 20.2				
Working Example 9 120.2				
化合物 10 42.0				
compound 10 42.0				
製造例1の 1 27.6				
Production Example 1 127.6				
化合物 10 32.3				
compound 103 2.3				

[0092]

本発明に関示勝化合物(I)および(I')およびそれらの医薬上許容されう勝塩は、そのままもしくは薬学的に許容されう勝担体、賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、増量剤、希釈剤、溶解補助剤などと混合し、常法に抑い調剤示勝ことにより、錠剤、散剤、顆粒剤、丸剤、カプセル剤、シロ吸プ剤、注射剤、軟膏剤、坐剤などの種々の製剤として患者に)与でき勝。

) 与量は) 与対象、) 与ルート、症状などにより異な勝が、通常成人一日当大り形口) 与で $1{\sim}1000$ mg、ま大形鼻、静脈、直腸) 与で $0.1{\sim}100$ mg が適当であり、これを 1 回ま大は数回に分けて) 与示勝ことができ勝。

[0093]

[0092]

Can prescribe to patient by preparation doing, as tablets, powder, granule, pill, capsules, syrup, injectable, ointment, suppository or other various formulation compound regarding this invention (I) and (I') and salt which on those pharmaceutical canbe allowed that way or can mix with support, diluting agent, disintegrating agent, binder, lubricant, extender, diluent, solubilizer etc which can be allowedin pharmacological, in accordance with conventional method.

As for dose differ depending upon administration object, administration route, disease etc but, per normal adult one day in oral dosage in 1 - 1000 mg, and nasal, vein, rectal administration 0.1 - 100 mg being suitable, dividing this into one time or several times, it can prescribe.

[0093]

製剤処方例

本発明の化合物 5mg を含有示勝 処方により調製示勝ことができ勝。

実施例1の化合物 5mg

結晶セルロース 65mg

formulation example

compound 5 mg of Working Example 1

crystalline cellulose 65 mg

コーンスタ	25mg					
corn スタ	25 mg					
タルク				4mg		
talc	_			4 mg		
ステアリン酸マグネシウム 1mg						
magnesium stearate 1 mg						
全	显显	量	100mg			
All	Quantity	Quantity	100 mg			

上記組成を十分に混合し、造粒後、乾燥し打機にて1 100mgの 剤と示勝。

...1

[0094]

【実施例】

本発明をさらに詳述示勝大めに以下に実施例を あげ勝が、本発明はこれらに限定され勝もので はない。

実施例1

次いで α -ブロモ-4-(3-クロロプロポキシ)アセトフェノン 9.2g を徐々に加え、0 deg C で 1 念間、更に 20 deg C で 1 念間反応させ大。

融点 103 deg C。

[0095]

(2)2-[4-(3-クロロプロポキシ)フェナシルチオ]安 息香酸母チル3.2g、母タノール30ml、2N-ナトリウ ム母トキサイドの母タノール海.2ml を、30 deg C It mixes above-mentioned composition to fully, after granulating, dries and makes tablets of 1 pill 100 mg with pill making machine.

[0094]

[Working Example(s)]

Working Example is increased below in order furthermore to detail this invention, but this invention is not something which is limited in these.

Working Example 1

sodium methoxide was manufactured with (1) methanol 30 ml. metallic sodium 0.7g, under ice cooling thiosalicylic acid methyl 5.0 g was added.

Next, the; al -bromo-4- it added (3 -chloro propoxy) acetophenone 9.2g gradually, with 0 deg C 1 hour, furthermore 1 hour reacted with 20 deg C.

It filtered crystal which it precipitated, after water wash, refinedfrom methanol, 2 - acquired {4 - (3 -chloro propoxy) phenacyl thio} methyl benzoate.

melting point 103 deg C.

[0095]

(2) 2 - 10 min it agitated methanol liquid 4.2 ml of {4 - (3 -chloro propoxy) phenacyl thio} methyl benzoate 3.2g, methanol 30 ml, 2 N- sodium methoxide, with 30 deg C, made

で10分間撹拌し、黄色の溶液とし大。

冷却下、酢酸水溶液にて中和し、析出し大黄色結晶を濾取し水洗後、環タノール・酢酸環チル混液より精製し、2-[4-(3-クロロプロポキシ)ベンゾイル]-3-ヒドロキシベンゾチオフェンを得大。

融点 85~87 deg C。

[0096]

(3)2-[4-(3-クロロプロポキシ)ベンゾイル]-3-ヒドロキシベンゾチオフェン2.5g、50%ジ母チルアミン水溶液 3.3g、N,N-ジ母チルホルムアミド5ml、ヨウ化第一銅 0.1g の混液を40 deg Cで10 念間 授拌後、溶条を減圧にて留去し、残留物に水10mlを加え、炭酸水素ナトリウムで中和し大。

遊離し大油状物をクロロホルムで抽出し、クロロホルムを留去後、残留し大結晶をマレイン酸を用いて塩とし、酢酸環チル、環タノールの混液より精製し、2-[4-(3-ジ頃チルアミノプロポキシベンゾイル]-3-ヒドロキシベンゾチオフェン・マレイン酸塩を得大。

融点 150~152 deg C。

[0097]

実施例2

50%ジ母チルアミンの代わりにモルホリンを用い 勝以外は、上記実施例 1 の(3)と同様にして、2-[4-(3-モルホリノプロポキシ)ベンゾイル]-3-ヒド ロキシベンゾチオフェン・マレイン酸塩を得大。

融点 148~150 deg C。

[0098]

実施例3

酢酸水溶液にて中和し、析出し大結晶を濾取、水洗し、環タノールより精製して、2-[4-(2-アセチルアミノ環チル)ベンゾイル]-3-ヒドロキシベンゾチオフェンを得大。

融点 172~174 deg C。

[0099]

実施例4

solution of yellow.

Under cooling, it neutralized with aqueous acetic acid solution, it filtered yellow crystal which was precipitated and after water wash, refined from ethanol-ethylacetate mixed solution, 2- {4 - (3 -chloro propoxy) benzoyl} - acquired 3 -hydroxy benzothiophene.

melting point 85~87 deg C.

[0096]

(3) 2 - {4 - (3 -chloro propoxy) benzoyl} - 3 -hydroxy benzothiophene 2.5g, 50% dimethyl mixed solution of amine aqueous solution 3.3g, N, N- dimethylformamide 5 ml, copper (1) iodide 0.1 g with 40 deg C it removed 10 hours after stirring, solvent with vacuum, in residue it neutralized with sodium hydrogen carbonate including water 10 ml.

It extracted chloroform after removing, remains oil whichseparates with chloroform, crystal which as salt making use of maleic acid, from mixed solution of ethylacetate, ethanol, 3 -hydroxy benzothiophene * maleate it designated refined2 - {4 - (3 -dimethylamino propoxy) benzoyl} - acquired.

melting point 150~152 deg Co

[0097]

Working Example 2

Other than using morpholine in place of 50% dimethyl amine, 2 - {4 - (3 -morpholino propoxy) benzoyl} - 3-hydroxy benzothiophene * maleate it acquired above-mentioned Working Example 1 (3) with to similar.

melting point 148~150 deg C.

[0098]

Working Example 3

It manufactured sodium methoxide with methanol 60 ml, metallic sodium 2.1g, after next adding N- acetyl-4-chloroacetyl phenethylamine 7.2g to this gradually including under ice cooling thiosalicylic acid methyl 5 g, 3 hours itagitated with 30 deg C.

It neutralized with aqueous acetic acid solution, it filtered crystal which wasprecipitated, water wash did, refined from ethanol, 2 - {4 - (2 -acetylamino ethyl) benzoyl } - acquired3 -hydroxy benzothiophene.

melting point 172~174 deg C.

[0099]

Working Example 4

N-アセチル-4-クロロアセチルフェネチルアミンの代わりに 2-億チル2-(4-クロロアセチル)フェニルアセトアミドを用い勝以外は、上記実施例 14 と同様にして、2-億チル4 -(3-ヒドロキシベンゾチオフェン-2-カルボニル)フェニルアセトアミドを得大。

融点·175~176 deg C。

[0100]

実施例 5

溶条を留去後、水を加え、塩酸で中和し大。

このとき遊離し大ア侵状物をクロロホルムで抽出し、クロロホルムを留去後、ジクロロ環タンより精製し、2-母チル4 -(3-ヒドロキシベンゾチオフェン-2-カルボニル)フェニル酢酸を得大。

融点 162~164 deg C。

[0101]

実施例 6

(1)2-億 ルカプトニコチン酸10g および炭酸カリウム 17.8g を水 100ml に溶解し、0 deg C でフェナシルクロライド 13.9g をテトラヒドロフラン 50ml に溶解し、滴下し大。

0 deg C で 5 念間攪拌後、反応液をトル環ンで2 度洗浄し、水層を酢酸酸性にし大。

析出し大結晶を濾取後、環タノールで再結晶し、 黄色結晶の 2-フェナシルチオニコチン酸 11.4g を得大。

融点 168~173 deg C。

[0102]

(2)2-フェナシルチオニコチン酸 6.7g をポリリン酸 67g に加え、100 deg C で 30 分間攪拌し大。

反応液を水に注ぎ、析出し大結晶を濾取後、健 タノールから再結晶し、黄色結晶の 2-ベンゾイ ル-3-ヒドロキシチ環ノ(2,3-b)ピリジン 29g を得 大。

融点 115~116 deg C。

[0103]

Other than 2 -methyl -2- using (4 -chloroacetyl) phenyl acetamide in place of N- acetyl-4- chloroacetyl phenethylamine, 2 -methyl-4'- (3 -hydroxy benzothiophene -2- carbonyl) phenyl acetamide was acquired to similar to above-mentioned Working Example 14.

melting point 175~176 deg C.

[0100]

Working Example 5

2 -methyl-4'- mixed solution of (3 -hydroxy benzothiophene -2- carbonyl) phenyl acetamide 4.3g, sodium hydroxide 4.3g, water 43 ml, ethanol 20 ml 3 hours reflux was done.

solvent after removing, was neutralized with hydrochloric acid including thewater.

network ones which this time separate were extracted with chloroform, the chloroform after removing, was refined from dichloroethane, 2 -methyl-4'- (3 -hydroxy benzothiophene -2- carbonyl) phenylacetic acid was acquired.

melting point 162~164 deg C.

[0101]

Working Example 6

(1) 2 -mercapto nicotinic acid 10g and it melted potassium carbonate 17.8g in water 100 ml, phenacyl chloride 13.9g melted in tetrahydrofuran 50 ml with 0 deg C, dripped.

With 0 deg C 5 hours after stirring, reaction mixture second were washed with toluene, water layer was designated as acetic acid-acidified.

crystal which it precipitated after filtering, recrystallization was donewith ethanol, yellow crystal 2 -phenacyl thio nicotinic acid 11.4g were acquired.

melting point 168~173 deg C.

[0102]

(2) 2 -phenacyl thio nicotinic acid 6.7g in addition to polyphosphoric acid 67g, 30 min it agitated with 100 deg C.

reaction mixture was poured to water, crystal which was precipitatedafter filtering, recrystallization was done from methanol, 2 -benzoyl-3- hydroxy thieno {2 and 3 -b } pyridine 29g of yellow crystal was acquired.

melting point 115~116 deg C.

[0103]

(3)2-ベンゾイル-3-ヒドロキシチ環ノ[2,3-b]ピリジン 6g、炭酸カリウム 9.7g、2-ジ頃チルアミノ環チルクロライド 3.7g、アセトン 60ml の混液を 24 念間還流し放冷後、反応液を濾過し、濾液を濃縮して残留物をカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸環チル中マレイン酸塩とし、2-ベンゾイル-3-(2-ジ母チルアミノ環トキシチ環ノ[2,3-b]ピリジン・マレイン酸塩を得大。

融点 107~110 deg C。

[0104]

実施例7

2-ジ頃チルアミノ環チルクロライドの代わり13-ジ 頃チルアミノプロピルクロライドを用い勝以外は、 上記実施例18と同様にして、2-ベンゾイル-3-(3-ジ頃チルアミクプロポキシチ環ノ〔2,3-b〕ピリジ ン・マレイン酸塩を得大。

融点 91~93 deg C。

[0105]

実施例8

2-ベンゾイル-3-ヒドロキシチ環ノ[2,3-b]ピリジンの代わりに 2-(4-クロロベンゾイル)-3-ヒドロキシチ環ノ[2,3-b]ピリジンを用い勝以外は、実施例18と同様にして、2-(4-クロロベンゾイル)-3-(2-ジ 母チルアミク環トキシチ環ノ[2,3-b]ピリジン・マレイン酸塩を得大。

融点 113~115 deg C。

[0106]

実施例9

3-アミノ-2-ベンゾイル-6-イソプロピルフロ[2,3-b] ピリジン 1.4g、クロロホルム 10ml、トリ環チルアミン 0.6g の溶液に、氷冷下頃タンスルホニルクロライド 0.68g を 40 分間かけて滴下し、10 deg C で 2 念間、30 deg C で 1 念間反応させ大後、水を加えて分液し、クロロホルム層を分離後、クロロホルムを留去し、残留物をトル環ンで抽出し大。

融点 166~167 deg C。

[0107]

実施例 10

3-アミノ-2-ベンゾイル-6-イソプロピルチ環ノ [2,3-b]ピリジン 2.9g、クロロホルム 30ml、トリ環 (3) 2 -benzoyl-3- hydroxy thieno 24 hours reflux it did mixed solution of {2 and 3 -b } pyridine 6g, potassium carbonate 9.7g, 2- dimethylamino ethyl chloride 3.7g, acetone 60 ml andafter cooling, filtered reaction mixture, concentrated filtrate and refined residue with column chromatography, made maleate in ethylacetate, 2 -benzoyl-3- acquired (2 -dimethylamino) ethoxy thieno {2 and 3 -b } pyridine * maleate.

melting point 107~110 deg Co

[0104]

Working Example 7

2 -dimethylamino other than using 3 -dimethylaminopropyl chloride in place of ethyl chloride, 2-benzoyl-3- (3 -dimethylamino) propoxy thieno {2 and 3 -b } pyridine * maleate was acquired to similar to the above-mentioned Working Example 18.

melting point 91~93 deg Co

[0105]

Working Example 8

2 -benzoyl-3- hydroxy thieno other than 2 - (4 -chlorobenzoyl) - 3 -hydroxy thieno using {2 and 3 -b} pyridine in place of {2 and 3 -b} pyridine, 2 - (4 -chlorobenzoyl) - 3 - (2 -dimethylamino) ethoxy thieno {2 and 3 -b} pyridine * maleate was acquired to similar to Working Example 18.

melting point 113~115 deg C.

[0106]

Working Example 9

3 -amino -2- benzoyl-6-isopropyl furo in solution of {2 and 3 -b } pyridine 1.4g, chloroform 10 ml, triethylamine 0.6g, 40 min applying under ice cooling methane sulfonyl chloride 0.68g, itdripped, with 10 deg C separating it did with 2 hours, 30 deg C 1 hour reactionlater, including water, chloroform layer after separating, removed the chloroform, extracted residue with toluene.

After removing toluene, it refined with ethanol, 2 -benzoyl-6-isopropyl-3- methane sulfonyl amino furo acquired {2 and 3 -b } pyridine.

melting point 166~167 deg C.

[0107]

Working Example 10

3 -amino -2- benzoyl-6-isopropyl thieno in solution of {2 and 3 -b } pyridine 2.9g, chloroform 30 ml, triethylamine 2.2g,

チルアミン 2.2g の溶液に、氷冷下倒タンスルホニルクロライド 2.4g を 30 分間かけて滴下し、40 deg C で 2 念間反応させ大後、水を加え大。

クロロホルム層を分離後、クロロホルムを留去し、残留物をカラムクロマトグラフィーで精製し、3-N,N-ビス(頃タンスルホニル)アミノ-2-ベンゾイル-6-イソプロピルチ環ノ[2,3-b]ピリジンを得大。

融点 136~138 deg C。

[0108]

実施例11

(1)3-アミノ-2-ベンゾイル-6-イソプロピルフロ

[2,3-b]ピリジン 19.4g、クロロホルム 150ml、トリ 環チルアミン31.3g の溶液に、氷冷下 2-クロロ環 チルスルホニルクロライド 25g を加え、上記実施 例 22 と同様にして反応させ、処理し、3-N,N-ビス(ビニルスルホニル)アミノ-2-ペンゾイル-6-イソプロピルフロ[2,3-b]ピリジンを得大。

融点 133~136 deg C。

[0109]

(2)3-N,N-ビス(ビニルスルホニル)アミノ-2-ベンゾイル-6-イソプロピルフロ[2,3-b]ピリジン 2.5g、クロロホルム 20ml、ジ環チルアミン 1.3g の溶液をを室温にて 24 念間撹拌し、溶条を留去後、イソプロピル環ーテルを加えて結晶化させ大。

遮取後、イソプロピルアルコールより精製し、2-ベンゾイル-3-(2-ジ環チルアミク環チルスルホニルアミノ-6-イソプロピルフロ[2,3-b]ピリジンを得大。

融点 146 deg C。

[0110]

実施例 12

ジ環チルアミンの代わりに 1-優チルピペラジンを用い勝以外は、上記実施例 23 の(2)と同様にして、2-ベンゾイル-3-(2-(4-優チル1-ピペラジニル) 環チル)スルホニルアミノ-6-イソプロピルフロ[2,3-b]ピリジンを得大。

融点 163 deg C。

[0111]

実施例 13

ジ環チルアミンの代わりにピロリジンを用い勝以外は、実施例 23 の(2)と同様にして、2-ベンゾイル-3-(2-(1-ピロリジニル)環チル)スルホニルアミノ-6-イソプロピルフロ[2.3-b]ピリジンを得大。

30 min applying under ice cooling methane sulfonyl chloride 2.4g, itdripped, 2 hours reactions later, added water with 40 deg C.

chloroform layer after separating, chloroform was removed, residue wasrefined with column chromatography, 3 -N, N-screw (methane sulfonyl) amino -2- benzoyl-6-isopropyl thieno {2 and 3 -b} pyridine was acquired.

melting point 136~138 deg Co

[0108]

Working Example 11

(1) 3 -amino -2- benzoyl-6-isopropyl furo

In solution of {2 and 3 -b } pyridine 19.4g, chloroform 150 ml, triethylamine 31.3g, reacting including under ice cooling 2- chloroethyl sulfonyl chloride 25g, to similarto above-mentioned Working Example 2 2, it treated, 3 -N, N-screw acquired (vinyl sulfonyl) amino -2-benzoyl-6-isopropyl furo {2 and 3 -b } pyridine.

melting point 133~136 deg Co

[0109]

(2) 3 -N, N- screw solution of (vinyl sulfonyl) amino -2benzoyl-6-isopropyl furo {2 and 3 -b} pyridine 2.5g, chloroform 20 ml, diethylamine 1.3g 24 hours was agitated with room temperature, solvent after removing, crystallization was done including isopropyl ether.

After filtering, it refined from isopropyl alcohol, 2 -benzoyl-3- acquired (2 -diethyl amino) ethyl sulfonyl amino-6-isopropyl furo {2 and 3 -b } pyridine.

melting point 146 deg C.

[0110]

Working Example 12

Other than using 1 -methyl piperazine in place of diethylamine, 2 -benzoyl-3- (2 - (4 -methyl -1- piperazinyl) ethyl) sulfonyl amino-6-isopropyl furo {2 and 3 -b} pyridine was acquired above-mentioned Working Example 2 3 (2) with to similar.

melting point 163 deg C.

[0111]

Working Example 13

Other than using pyrrolidine in place of diethylamine, 2 -benzoyl-3- (2 - (1 -pyrrolidinyl) ethyl) sulfonyl amino-6-isopropyl furo {2 and 3 -b} pyridine was acquired Working Example 2 3 (2) with to similar.

融点 209 deg C。

[0112]

実施例 14

(1)3-アセトキシ-2-ベンゾイル-6-個チルチ環ノ [2,3-b]ピリジン 3.9g、個チレンクロライド50ml の 溶液を氷冷し、これに m-クロロ過安息香酸 3.0g を加え、室温で 5 念間撹拌後、反応液を炭酸水 素ナトリウム水及び飽和食塩水で洗浄し大。

融点 130~133 deg C。

[0113]

(2)3-アセトキシ-2-ベンゾイル-6-億 チルチ環ノ [2,3-b]ピリジン-N-オキシド 2.5g、無水酢酸 25mlを90 deg Cで3 念間反応させ大後、溶条を 留去し、残留物をクロロホルムに溶解させ水洗 し大。

クロロホルムを留去後、環タノールより精製し、 2-アセトキシ-6-アセトキシ母チル2-ベンゾイルチ 環ノ[2,3-b]ピリジンを得大。

融点 86~89 deg C。

[0114]

(3)2-アセトキシ-6-アセトキシ母チル2-ベンゾイルチ環ノ[2,3-b]ピリジン 1.0g、水酸化カリウム 0.33g、環タノール 10ml、水 10ml の混液を室温で 2 念間撹拌し、酢酸で中和し大後、溶条を留去し大。

残留物をクロロホルムで抽出し、水洗し、クロロホルムを留去し大後、環タノールより精製し、2-ベンゾイル-3-ヒドロキシ-6-ヒドロキシ債チルチ環ノ(2,3-b)ピリジンを得大。

融点 118~120 deg C。

[0115]

製造例1

アセトニトリルを留去後、トル環ンにて抽出し、水 および炭酸水素ナトリウム水にて洗浄、トル環ン を留去示勝と油状物として粗製の健チル環ステ ル体 4gを得大。 melting point 209 deg C.

[0112]

Working Example 14

(1) 3 -acetoxy -2- benzoyl-6-methyl thieno solution of {2 and 3 -b } pyridine 3.9g, methylene chloride 50 ml ice cooling was done, in this with room temperature 5 hours agitation later, reaction mixture was washed with sodium bicarbonate water and saturated saline including m-chloro perbenzoic acid 3.0g.

solvent was removed, residue was refined from ethanol, 3 -acetoxy -2- benzoyl-6-methyl thieno {2 and 3 -b } pyridine-N- oxide was acquired.

melting point 130~133 deg C.

[0113]

(2) 3 -acetoxy -2- benzoyl-6-methyl thieno {2 and 3 -b} pyridine-N- oxide 2.5g, acetic anhydride 25 ml 3 hours reactions later, it removed solvent with 90 deg C, melted residue in chloroform and water wash did.

chloroform after removing, was refined from ethanol, 2 -acetoxy-6-acetoxy methyl -2- benzoyl thieno {2 and 3 -b } pyridine was acquired.

melting point 86~89 deg C.

[0114]

(3) 2 -acetoxy-6-acetoxy methyl -2- benzoyl thieno mixed solution of {2 and 3 -b } pyridine 1.0g, potassium hydroxide 0.33g, ethanol 10 ml, water 10 ml 2 hours wasagitated with room temperature, after neutralizing with acetic acid, solvent was removed.

It extracted residue with chloroform, water wash did, after removing chloroform, it refined from ethanol, 2 -benzoyl-3-hydroxy-6-hydroxymethyl thieno acquired {2 and 3 -b } pyridine.

melting point 118~120 deg C.

[0115]

Production Example 1

It melted 2 -piperidinocarbonyl methylthio nicotinic acid 4.9g in acetonitrile 30 ml, 24 hours it reacted with room temperature 1 and 8 -diazabicyclo including {5, 4 and 0} undeca-7-en 2.7g, methyl iodide 3.0g.

When after removing, it extracts acetonitrile with toluene, washes withwater, and sodium bicarbonate water removes toluene methyl ester 4g of crude wasacquired as oil.

これに個タノール 10ml、2N-ナトリウム個トキサイド個タノール液7ml を加え、30 分間還流させ大。

個タノールを留去し、水を加えて溶解、酢酸にて 中和して結晶を析出させ大。

滤取後、含水倒タノールより精製し、3-ヒドロキシ-2-ピペリジノカルボニルチ環ノ(2,3-b)ピリジンを得大。

融点 99~101 deg C。

[0116]

本発明を実施例を含鬆明細書により具体的に 説明し大が、特に実施例は本発明の精 囲に反しない限り、種々に変更、修飾示勝ことが でき勝。 30 min reflux it made this including methanol 10 ml, 2 N-sodium methoxide methanol liquid 7 ml.

It removed methanol, it melted including water, neutralized with acetic acid and precipitated crystal.

After filtering, it refined from water-containing methanol, 3 -hydroxy -2- piperidinocarbonyl thieno acquired {2 and 3 -b } pyridine.

melting point 99~101 deg C.

[0116]

this invention was explained concretely with Specification which includes the 酸orking Example, but if especially Working Example does not oppose to emotion andrange of this invention, in various it can modify and can decorate.